Patent [19]

[11] Patent Number: 06228380

[45] Date of Patent: Aug. 16, 1994

[54] CYCLOOLEFIN POLYMER COMPOSITION

[21] Appl. No.: 05014292 JP05014292 JP

[22] Filed: Jan. 29, 1993

[51] Int. Cl.⁵ C08L02308; C08L04500; C08L06500

[57] ABSTRACT

PURPOSE: To obtain a compsn. having improved impact strength, transparency, and heat resistance by compounding two specific cycloolefin random copolymers.

60wt.% cycloolefin polymer which is the cycloolefin random copolymer, the ring-opening polymer, or the hydrogenation product and has an copolymerizing a 2C or higher -olefin, a cycloolefin of formula I or II, and a diene compd. if necessary or is a ring-opening polymer of the cycloolefin or a hydrogenation product thereof and has an intrinsic viscosity (&ta;, 135°C, in decalin) of 0.5-5.0dJ/g, a glass transition point Tg, DSC) lower than 150°C, a content of cycloolefin units of 3mol% or higher, and a refractive index (D, 25°C) of 1.500-1. 650 with 92-&ta; of 0.1-5.0dl/g, a Tg of 70°C or higher, and an &ta;D of 1. 500-1.650. The two kinds of cycloolefin polymer are selected so that the CONSTITUTION: The compsn. is prepd. by compounding 8-40wt.% cycloolefin polymer which is a random copolymer obtd. by difference (&elta;&ta;D) in refractive index (&ta;D) between them is 0.015 or lower. (19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平6-228380

(43)公開日 平成6年(1994)8月16日

| (51) Int.Cl. ⁵ | | 識別記号 | 庁内整理番号 | FΙ | 技術表示箇所 |
|---------------------------|-------|------|------------|----|--------|
| CO8L | 23/08 | LCD | 7107 — 4 J | | |
| | 45/00 | LKB | 7921 - 4 J | | |
| | 65/00 | LNY | 8215-4 J | | · |
| | | | • | | |

| | | 審査請求 | 未請求 請求項の数6 OL (全 54 頁) |
|----------|---|-------------|------------------------|
| (21)出願番号 | 特願平5-14292 | (71)出願人 | 000005887 |
| | | | 三井石油化学工業株式会社 |
| (22)出願日 | 平成5年(1993)1月29日 | | 東京都千代田区霞が関三丁目2番5号 |
| | | (72)発明者 | 阿部吉晴 |
| | | | 山口県玖珂郡和木町和木六丁目1番2号 |
| | | | 三井石油化学工業株式会社内 |
| | | (72)発明者 | 相根敏裕 |
| | | 2 | 山口県玖珂郡和木町和木六丁目1番2号 |
| | | | 三井石油化学工業株式会社内 |
| | • | (74)代理人 | ' |
| ` | | (3,1,1,2,1 | 21.22 |
| | - | | |
| | * • • • • • • • • • • • • • • • • • • • | | · |

、(54)【発明の名称】 環状オレフィン系重合体組成物

(57)【要約】

【効果】 耐衝撃性、透明性、耐熱性に優れ、しかもこれらのバラスに優れている。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 [A-1]

(i) 炭素数 2 以上の α-オレフィンと、(ii) 下記式 [I] または [II] で表される、少なくとも1種の環状 オレフィンと、必要に応じて(iii) ジエンとを共重合 して得られる環状オレフィン系ランダム共重合体

[A-2] 下記式 [I] または [II] で表される、少なく とも1種の環状オレフィンの開環重合体

[A-3] 下記式 [I] または [II] で表される、少なく とも1種の環状オレフィンの開環重合体の水添物からな 10 る群から選ばれる環状オレフィン系重合体であって、1 35℃のデカリン中での極限粘度 [n] が0.5~5.0 dl/gであり、DSCにより測定したガラス転移温度 (Tg) が15℃未満であり、環状オレフィンから誘導 される構成単位の含量が3モル%以上であり、25℃で 測定した屈折率n。(A) が1.500~1.650であ る環状オレフィン系重合体 [A] と、

[B-1]

(i) 炭素数 2 以上の α-オレフィンと、(ii) 下記式

*オレフィンと、必要に応じて(iii)ジエンとを共重合 して得られる環状オレフィン系ランダム共重合体

[B-2] 下記式 [I] または [II] で表される、少なく とも1種の環状オレフィンの開環重合体

[B-3] 下記式 [I] または [II] で表される、少なく とも1種の環状オレフィンの開環重合体の水添物からな る群から選ばれる環状オレフィン系重合体であって、1 35℃のデカリン中での極限粘度 [n] が0.1~5.0 dl/gであり、DSCにより測定したガラス転移温度 (Tg)が70℃以上であり、25℃で測定した屈折率 n。(B) が1.500~1.650である環状オレフィ ン系重合体 [B] とからなり、

環状オレフィン系重合体 [A] の屈折率n。(A) と、 環状オレフィン系重合体 [B] の屈折率n。(B) との 差△n₀=|n₀(A)-n₀(B)|が0.015以下で あり、

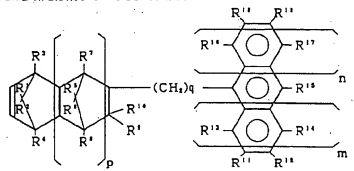
[A] / [B] (重量比) が8/92~40/60であ ることを特徴とする環状オレフィン系重合体組成物:

(化1)

... [1]

(式[I]中、nは0または1であり、mは0または正 の整数であり、qは0または1であり、R1~R18なら びにR・およびR・は、それぞれ独立に、水素原子、ハ ロゲン原子または炭化水素基であり、R15~R18は、互 いに結合して単環または多環を形成していてもよく、か※ ※つ該単環または多環が二重結合を有していてもよく、ま た R16とR16とで、または R17と R18とでアルキリデン 基を形成していてもよい)、

【化2】



··· [II]

(式 [II] 中、pおよびqは0または1以上の整数であ 50 り、mおよびnは0、1または2であり、 R^1 \sim R^{19} は

それぞれ独立に水素原子、ハロゲン原子、脂肪族炭化水素基、脂環族炭化水素基、芳香族炭化水素基またはアルコキシ基であり、 R^9 または R^{10} が結合している炭素原子と、 R^{13} が結合している炭素原子または R^{11} が結合している炭素原子とは、直接あるいは炭素原子数 $1\sim3$ のアルキレン基を介して結合していてもよく、またn=m=0 のとき、 R^{15} と R^{12} または R^{15} と R^{19} とは互いに結合して単環または多環の芳香族環を形成していてもよい)。

【請求項2】 [A-1]

(i) 炭素数 2 以上のα-オレフィンと、(ii)上記式 [I] または [II] で表される、少なくとも 1 種の環状 オレフィンと、必要に応じて (iii) ジエンとを共重合 して得られる環状オレフィン系ランダム共重合体

[A-2] 下記式 [I] または [II] で表される、少なくとも1種の環状オレフィンの開環重合体

[A-3] 下記式 [I] または [II] で表される、少なくとも1種の環状オレフィンの開環重合体の水添物からなる群から選ばれる環状オレフィン系重合体であって、135℃のデカリン中での極限粘度 [n] が0.5~5.0 d!/gであり、DSCにより測定したガラス転移温度 (Tg) が15℃未満であり、環状オレフィンから誘導される構成単位の含量が3モル%以上であり、25℃で測定した屈折率 n_0 (A) が1.500~1.650である環状オレフィン系重合体 [A] と、

* [B-1]

(i) 炭素数 2 以上の α-オレフィンと、(ii)下記式 [I] または [II] で表される、少なくとも 1 種の環状 オレフィンと、必要に応じて (iii) ジエンとを共重合 して得られる環状オレフィン系ランダム共重合体

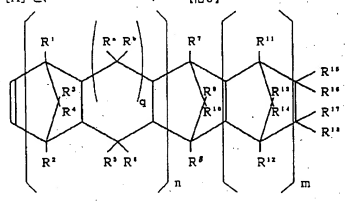
[B-2] 下記式 [I] または [II] で表される、少なく とも1種の環状オレフィンの開環重合体

[B-3] 下記式 [I] または [II] で表される、少なくとも1種の環状オレフィンの開環重合体の水添物からな 10 る群から選ばれる環状オレフィン系重合体であって、1 35℃のデカリン中での極限粘度 [n] が0.1~5.0 dl/gであり、DSCにより測定したガラス転移温度 (Tg) が70℃以上であり、25℃で測定した屈折率 n。(B) が1.500~1.650である環状オレフィン系重合体 [B] とからなり、

0 [A] / [B] (重量比)が8/92~40/60である環状オレフィン系重合体組成物を、

有機過酸化物および必要に応じてラジカル重合性多官能 単量体の存在下にラジカル反応させてなる環状オレフィ ン系重合体組成物:

【化3】



... [1]

(式 [I] 中、n は 0 または 1 であり、m は 0 または正の整数であり、q は 0 または 1 であり、 R^1 ~ R^{18} なら 40 びに R^1 および R^1 は、それぞれ独立に、水素原子、ハロゲン原子または炭化水素基であり、 R^{15} ~ R^{18} は、互いに結合して単環または多環を形成していてもよく、か

つ該単環または多環が二重結合を有していてもよく、また R^{16} と R^{16} とで、または R^{17} と R^{18} とでアルキリデン基を形成していてもよい)、

[(1:4]

(式 [II] 中、p およびq は 0 または 1 以上の整数であり、m およびn は 0、1 または 2 であり、 R^1 ~ R^{19} はそれぞれ独立に水素原子、ハロゲン原子、脂肪族炭化水素基、脂環族炭化水素基、芳香族炭化水素基またはアルコキシ基であり、 R^9 または R^{10} が結合している炭素原子と、 R^{13} が結合している炭素原子または R^{11} が結合している炭素原子とは、直接あるいは炭素原子数 1 ~ 3 のアルキレン基を介して結合していてもよく、また n=m=0 のとき、 R^{15} と R^{12} または R^{15} と R^{19} とは互いに結合して単環または多環の芳香族環を形成していてもよい)。

【請求項3】 [A-1]

*5℃で測定した屈折率n。(A) が1.500~1.65 0である環状オレフィン系重合体[A]と、

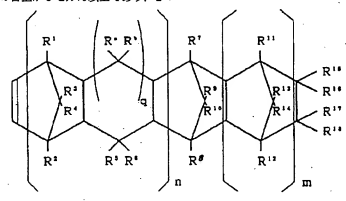
··· [I]

[B-1]

(i) 炭素数 2 以上の α-オレフィンと、(ii)下記式 [1] または [II] で表される、少なくとも1種の環状 オレフィンと、必要に応じて (iii) ジエンとを共重合 して得られる環状オレフィン系ランダム共重合体であって、135℃のデカリン中での極限粘度 [n] が0.1~5.0 dl/gであり、DSCにより測定したガラス転移温度 (Tg) が70℃以上であり、25℃で測定した 屈折率 n。(B) が1.500~1.650である環状オレフィン系重合体 [B] とからなり、

環状オレフィン系重合体 [A] の屈折率 n_0 (A) と、環状オレフィン系重合体 [B] の屈折率 n_0 (B) との 差 $\Delta n_0 = |n_0$ (A) $-n_0$ (B) | が 0.015以下であり、

[A] / [B] (重量比) が8/92~40/60であることを特徴とする環状オレフィン系重合体組成物:



··· [I]

(式 [I] 中、n は 0 または 1 であり、m は 0 または正の整数であり、q は 0 または 1 であり、 R^1 ~ R^{18} ならびに R^1 および R^1 は、それぞれ独立に、水素原子、ハロゲン原子または炭化水素基であり、 R^{15} ~ R^{18} は、互いに結合して単環または多環を形成していてもよく、か

つ該単環または多環が二重結合を有していてもよく、またR¹⁸とR¹⁶とで、またはR¹⁷とR¹⁸とでアルキリデン基を形成していてもよい)、

[化6]

$$\begin{array}{c|c}
R^{1} & R^{1} \\
\hline
R^$$

··· [I]

(式 [II] 中、pおよびqは0または1以上の整数であり、mおよびnは0、1または2であり、 R^1 \sim R^{19} はそれぞれ独立に水素原子、ハロゲン原子、脂肪族炭化水素基、脂環族炭化水素基、芳香族炭化水素基またはアルコキシ基であり、 R^9 または R^{10} が結合している炭素原子とは、 R^{13} が結合している炭素原子または R^{11} が結合している炭素原子とは、直接あるいは炭素原子数 $1\sim3$ のアルキレン基を介して結合していてもよく、またn=m=0のとき、 R^{15} と R^{12} または R^{16} と R^{19} とは互いに結合して単環または多環の芳香族環を形成していてもよい)。

【請求項4】 [A-1]

(i) 炭素数 2 以上の α -オレフィンと、(ii)下記式 [I] または [II] で表される、少なくとも 1 種の環状 オレフィンと、必要に応じて (iii) ジエンとを共重合 して得られる環状オレフィン系ランダム共重合体であって、 135 ℃のデカリン中での極限粘度 [n] が 0.5 ~ 5.0 dl/gであり、DSCにより測定したガラス転移温度 (Tg) が 15 ℃未満であり、環状オレフィンから誘導される構成単位の含量が 3 モル%以上であり、 2 5 ℃で測定した屈折率n。(A) が 1.500 ~ 1.65 *

* 0 である環状オレフィン系重合体 [A] と、

[B-1]

(i) 炭素数 2以上の α -オレフィンと、(ii)下記式 [I] または [II] で表される、少なくとも 1 種の環状 オレフィンと、必要に応じて (iii) ジエンとを共重合 して得られる環状オレフィン系ランダム共重合体であって、135 ℃のデカリン中での極限粘度 [n] が 0.1 ~ 5.0 dl/g であり、DSCにより測定したガラス転 移温度 (Tg) が 7.0 ℃以上であり、25 ℃で測定した 屈折率 $n_{\rm e}$ (B) が 1.500 ~ 1.650 である環状オレフィン系重合体 [B] とからなり、

[A] / [B] (重量比) が8/92~40/60である環状オレフィン系重合体組成物を、

有機過酸化物および必要に応じてラジカル重合性多官能 の 単量体の存在下にラジカル反応させてなる環状オレフィー ン系重合体組成物:

【化7】

...[1]

(式 [1] 中、n は 0 または 1 であり、m は 0 または正の整数であり、q は 0 または 1 であり、 R^1 ~ R^{18} ならびに R^{\bullet} および R^{\bullet} は、それぞれ独立に、水素原子、ハロゲン原子または炭化水素基であり、 R^{16} ~ R^{18} は、互いに結合して単環または多環を形成していてもよく、か 50

つ該単環または多環が二重結合を有していてもよく、またR¹⁶とR¹⁶とで、またはR¹⁷とR¹⁸とでアルキリデン基を形成していてもよい)、

【化8】

··· [I]

(式 [II] 中、pおよびqは0または1以上の整数であり、mおよびnは0、1または2であり、 R^1 \sim R^{19} はそれぞれ独立に水素原子、ハロゲン原子、脂肪族炭化水素基、脂環族炭化水素基、芳香族炭化水素基またはアルコキシ基であり、 R^9 または R^{10} が結合している炭素原子と、 R^{13} が結合している炭素原子または R^{11} が結合している炭素原子とは、直接あるいは炭素原子数 $1\sim3$ のアルキレン基を介して結合していてもよく、またn=m=0のとき、 R^{15} と R^{12} または R^{15} と R^{19} とは互いに結合して単環または多環の芳香族環を形成していてもよい)。

【請求項5】 [A-1]

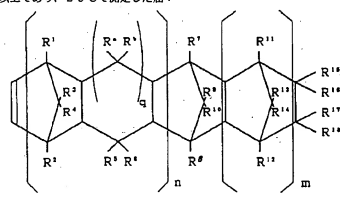
(i) 炭素数 2以上の α -オレフィンと、(ii)下記式 [I I] で表される、少なくとも 1 種の環状オレフィンと、必要に応じて(iii)ジエンとを共重合して得られる環状オレフィン系ランダム共重合体であって、135 ℃のデカリン中での極限粘度 $[\eta]$ が $0.5\sim5$. 0 dl/gであり、DSCにより測定したガラス転移温度(Tg)が 15 ℃未満であり、環状オレフィンから誘導される構成 30 単位の含量が 3 モル%以上であり、25 ℃で測定した屈*

*折率n。(A) が1.500~1.650である環状オレフィン系重合体 [A] と、 [B-1]

(i) 炭素数 2以上の α -オレフィンと、(ii)下記式 [I] で表される、少なくとも 1 種の環状オレフィンと、必要に応じて (iii) ジエンとを共重合して得られる環状オレフィン系ランダム共重合体であって、135 ℃のデカリン中での極限粘度 [n] が $0.1\sim5.0$ dl/gであり、DSCにより測定したガラス転移温度 (Tg) が 70 ℃以上であり、25 ℃で測定した屈折率 n_0 (B) が $1.500\sim1.650$ である環状オレフィン系重合体 [B] とからなり、

環状オレフィン系重合体 [A] の屈折率 n_{o} (A) と、環状オレフィン系重合体 [B] の屈折率 n_{o} (B) との 差 $\Delta n_{\text{o}} = \mid n_{\text{o}}$ $(A) - n_{\text{o}}$ $(B) \mid \text{が0.015以下 であり、}$

[A] / [B] (重量比) が8/92~40/60であることを特徴とする環状オレフィン系重合体組成物。 【化9】



···[I]

(式 [I] 中、n は 0 または 1 であり、m は 0 または正の整数であり、q は 0 または 1 であり、 R^1 ~ R^{18} ならびに R^1 および R^1 は、それぞれ独立に、水素原子、ハロゲン原子または炭化水素基であり、 R^{15} ~ R^{18} は、互いに結合して単環または多環を形成していてもよく、か

つ該単環または多環が二重結合を有していてもよく、またR¹⁶とR¹⁶とで、またはR¹⁷とR¹⁸とでアルキリデン基を形成していてもよい)、

【化10】

... [II]

(式[II]中、pおよびqは0または1以上の整数であ り、mおよびnは0、1または2であり、R1 ~ R19は それぞれ独立に水素原子、ハロゲン原子、脂肪族炭化水 素基、脂環族炭化水素基、芳香族炭化水素基またはアル コキシ基であり、Rº またはR¹ºが結合している炭素原 子と、R13が結合している炭素原子またはR11が結合し ている炭素原子とは、直接あるいは炭素原子数1~3の アルキレン基を介して結合していてもよく、またn=m = 0 のとき、R¹⁵とR¹²またはR¹⁵とR¹⁹とは互いに結 20 合して単環または多環の芳香族環を形成していてもよ ٠ (د١

【請求項6】 [A-1]

(i) 炭素数 2 以上の α-オレフィンと、(ii) 下記式 [I 1] で表される、少なくとも1種の環状オレフィンと、 必要に応じて(iii)ジエンとを共重合して得られる環 状オレフィン系ランダム共重合体であって、135℃の デカリン中での極限粘度 [n] が0.5~5.0dl/gで あり、DSCにより測定したガラス転移温度(Tg)が 15℃未満であり、環状オレフィンから誘導される構成 単位の含量が3モル%以上であり、25℃で測定した屈 折率n。(A) が1.500~1.650である環状オレ*

*フィン系重合体 [A] と、

[B-1] .

(i) 炭素数 2 以上の α-オレフィンと、(ii) 下記式 [1]で表される、少なくとも1種の環状オレフィン と、必要に応じて(iii) ジエンとを共重合して得られ る環状オレフィン系ランダム共重合体であって、135 ℃のデカリン中での極限粘度 [η] が 0.1 ~ 5.0 dl/ gであり、DSCにより測定したガラス転移温度 (T g) が70℃以上であり、25℃で測定した屈折率n。 (B) が1.500~1.650である環状オレフィン系 重合体[B]とからなり、

環状オレフィン系重合体 [A] の屈折率n。(A) と、 環状オレフィン系重合体 [B] の屈折率n』(B) との 差△n₀=|n₀(A)-n₀(B)|が0.015以下で あり、

[A] / [B] (重量比) が8/92~40/60であ る環状オレフィン系重合体組成物を、

有機過酸化物および必要に応じてラジカル重合性多官能 単量体の存在下にラジカル反応させてなる環状オレフィ ン系重合体組成物:

【化11】

··· [I]

(式 [I] 中、nは0または1であり、mは0またはTの整数であり、qは0または1であり、R¹~R¹⁸なら びにR・およびR・は、それぞれ独立に、水素原子、ハ ロゲン原子または炭化水素基であり、R15~R16は、互 いに結合して単環または多環を形成していてもよく、か 50

つ該単環または多環が二重結合を有していてもよく、ま たR15とR16とで、またはR17とR18とでアルキリデン 基を形成していてもよい)、

(化12)

... [I]

(式 [II] 中、pおよびqは0または1以上の整数であ り、mおよびnは0、1または2であり、R1 ~R19は それぞれ独立に水素原子、ハロゲン原子、脂肪族炭化水 素基、脂環族炭化水素基、芳香族炭化水素基またはアル コキシ基であり、R9 またはR10が結合している炭素原 子と、R¹³が結合している炭素原子またはR¹¹が結合し ている炭素原子とは、直接あるいは炭素原子数1~3の アルキレン基を介して結合していてもよく、またn=m = 0 のとき、R¹⁵とR¹²またはR¹⁵とR¹⁹とは互いに結 合して単環または多環の芳香族環を形成していてもよ . (4).

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の技術分野】本発明は、環状オレフィン系重合体 組成物に関し、さらに詳しくは、耐衝撃性、透明性、耐 熱性に優れ、かつこれらのパランスに優れた環状オレフ ィン系重合体組成物に関する。

[0002]

【発明の技術的背景】本出願人は先に、エチレンとテト ラシクロドデセンなどの環状オレフィン類とを共重合さ せて得られる環状オレフィン系ランダム共重合体が、透 明性に優れ、しかも、耐熱性、耐熱老化性、耐薬品性、 耐溶剤性、誘電特性、剛性のパランスのとれた合成樹脂 であり、かつ、光学メモリディスクや光学ファイバーな どの光学材料の分野において優れた性能を発揮すること を見出し、すでに特開昭60-168708号公報、特 開昭61-98780号公報、特開昭61-11591 2号公報、特開昭61-115916号公報、特開昭6 1-120816号公報、特開昭62-252407号 公報に提案している。またこれらの公報に記載されてい る環状オレフィン系ランダム共重合体は、構造材料の分 野においても優れた性能を発揮することが知られてい る。

【0003】しかしながら、これらの環状オレフィン系 共重合体は、耐熱性、剛性に優れるものの、耐衝撃性の 改良の余地があり、これらの環状オレフィン系共重合体 が具備している透明性を保持しつつ、さらに耐衝撃性の 向上が求められている。

【0004】また、本出願人は、特定の軟化温度(TM 50

A) を有する環状オレフィン系ランダム共重合体と特定 のα-オレフィン系弾性共重合体とからなる組成物が、 耐熱性、耐熱老化性、耐薬品性などの優れた特性を損な うことなく、耐衝撃性の改良された樹脂となることを見 出し、すでに特開平1-163241号公報に提案して いる。

【0005】また、本出願人は、耐衝撃性が改良された 環状オレフィン系重合体組成物として、特定の環状オレ フィン系ランダム共重合体と、特定の軟質共重合体と を、有機過酸化物の存在下で反応させて得られる生成物 からなる環状オレフィン系共重合体組成物を、すでに特 開平2-167318号公報に提案している。

【0006】しかしながら、特開平1-163241号 公報、特開平2-167318号公報に提案されている 環状オレフィン系重合体組成物は、耐衝撃性が改良され ているものの、透明性が必ずしも十分とはいえず、改良 の余地があった。

【0007】そこで、本発明者らは、特定のガラス転移 温度を有しかつ特定の屈折率および屈折率差を有する2 種類の環状オレフィン系重合体からなる環状オレフィン 系重合体組成物さらにはこの組成物を有機過酸化物を用 い、必要に応じてラジカル重合性多官能単量体を添加し て、ラジカル的に反応させて得られる環状オレフィン系 重合体組成物が、耐衝撃性、透明性、耐熱性のバランス に優れていることを見出し、本発明を完成するに至っ た。

[0008]

【発明の目的】本発明は、耐衝撃性、透明性、耐熱性に 優れ、かつこれらのバランスにも優れた環状オレフィン 系重合体組成物を提供することを目的としている。

[0009]

【発明の概要】本発明に係る環状オレフィン系重合体組 成物は、

[A-1]

(i) 炭素数2以上のα-オレフィンと、(ii)下記式 [I] または [II] で表される、少なくとも1種の環状 オレフィンと、必要に応じて(iii)ジエンとを共重合 して得られる環状オレフィン系ランダム共重合体

[A-2] 下記式 [I] または [II] で表される、少なく

とも1種の環状オレフィンの開環重合体

[A-3] 下記式 [I] または [II] で表される、少なく とも1種の環状オレフィンの開環重合体の水添物からな る群から選ばれる環状オレフィン系重合体であって、1 35℃のデカリン中での極限粘度[n]が0.5~5.0 dl/gであり、DSCにより測定したガラス転移温度 (Tg)が15℃未満であり、環状オレフィンから誘導 される構成単位の含量が3モル%以上であり、25℃で 測定した屈折率n。(A) が1.500~1.650であ る環状オレフィン系重合体 [A] と、

[B-1]

(i) 炭素数 2以上の α-オレフィンと、(ii)下記式 【I】または [II] で表される、少なくとも1種の環状 オレフィンと、必要に応じて(iii) ジエンとを共重合 して得られる環状オレフィン系ランダム共重合体

[B-2] 下記式 [I] または [II] で表される、少なく*

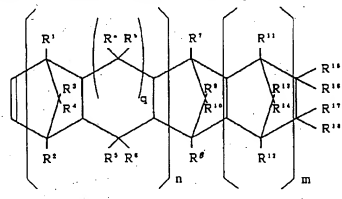
*とも1種の環状オレフィンの開環重合体

[B-3] 下記式 [I] または [II] であらわされる、少 なくとも1種の環状オレフィンの開環重合体の水添物か らなる群から選ばれる環状オレフィン系重合体であっ て、135℃のデカリン中での極限粘度 [n] が0.1 ~5.0dl/gであり、DSCにより測定したガラス転 移温度 (Tg) が70℃以上であり、25℃で測定した 屈折率n。(B) が1.500~1.650である環状オ レフィン系重合体 [B] とからなり、環状オレフィン系 10 重合体 [A] の屈折率n。(A) と、環状オレフィン系 重合体 [B] の屈折率n』(B) との差△n』= | n 』(A) - n』(B) | が0.015以下であり、[A] /[B] (重量比) が8/92~40/60であること を特徴としている。

16

[0010]

【化13】



··· [I]

[0011] (式 [I] 中、nは0または1であり、m 30%でもよく、かつ該単環または多環が二重結合を有してい は0または正の整数であり、qは0または1であり、R 1 ~ R18ならびにR・およびR・は、それぞれ独立に、 水素原子、ハロゲン原子または炭化水素基であり、R¹⁵ ~R18は、互いに結合して単環または多環を形成してい※

てもよく、またR16とR16とで、またはR17とR18とで アルキリデン基を形成していてもよい)、

[0012]

【化14】

$$\begin{array}{c|c}
R^{1} & R^{1} \\
\hline
R^$$

... [II]

【0013】(式 [II] 中、pおよびgは0または1以 上の整数であり、mおよびnは0、1または2であり、 R¹ ~ R¹⁹ はそれぞれ独立に水素原子、ハロゲン原子、 脂肪族炭化水素基、脂環族炭化水素基、芳香族炭化水素 基またはアルコキシ基であり、R゚またはR'゚が結合し

ている炭素原子と、R18が結合している炭素原子または R¹¹が結合している炭素原子とは、直接あるいは炭素原 子数1~3のアルキレン基を介して結合していてもよ く、またn=m=0のとき、R16とR12またはR16とR 19とは互いに結合して単環または多環の芳香族環を形成

50

していてもよい)。

【0014】このような環状オレフィン系重合体組成物、さらにはこの環状オレフィン系重合体組成物を有機過酸化物および必要に応じてラジカル重合性多官能単量体の存在下に、ラジカル的に反応させてなる環状オレフィン系重合体組成物は、優れた耐衝撃性、透明性および耐熱性を有している。

【0015】また本発明では、環状オレフィン系重合体 組成物は、環状オレフィン系重合体 [A] および環状オ レフィン系重合体 [B] は、

[A-1]

(i) 炭素数 2 以上の α-オレフィンと、(ii)上記式 [I] または [II] で表される、少なくとも 1 種の環状 オレフィンと、必要に応じて (iii) ジエンとを共重合 して得られる環状オレフィン系ランダム共重合体である ことが好ましい。

【0016】さらに環状オレフィン系重合体 [A] は、 炭素数2以上のα-オレフィンと、上記式 [II] で表さ れる環状オレフィンとのランダム共重合体であることが 特に好ましく、環状オレフィン系重合体 [B] は、炭素 20 数2以上のα-オレフィンと、上記式 [I] で表される 環状オレフィンのランダム共重合体であることが特に好 ましい。

[0017]

【発明の具体的説明】以下、本発明に係る環状オレフィン系重合体組成物について説明する。なお、本発明において「重合体」という語は単独重合体のみならず共重合体を包含した意で用いられることがあり、また「重合」という語は、単独重合のみならず、共重合を包含した意で用いられることがある。

【0018】本発明に係る環状オレフィン系重合体組成物は、下記 [A-1]、 [A-2] および [A-3] からなる群から選ばれる環状オレフィン系重合体 [A] と、

[A-1]

(i) 炭素数 2 以上のα-オレフィンと、(ii)下記式 [I] または [II] で表される、少なくとも 1 種の環状 オレフィンと、必要に応じて (iii) ジエンとを共重合 して得られる環状オレフィン系ランダム共重合体

[A-2] 下記式 [I] または [II] で表される、少なくとも1種の環状オレフィンの開環重合体

[A-3] 下記式 [I] または [II] で表される、少なくとも1 種の現状オレフィンの開環重合体の水添物下記 [B-1]、 [B-2] および [B-3] からなる群から選ばれる現状オレフィン系重合体 [B] とから形成されている。

18

[B-1]

(i) 炭素数 2 以上の α-オレフィンと、(ii)下記式 [I] または [II] で表される、少なくとも 1 種の環状 オレフィンと、必要に応じて (iii) ジエンとを共重合 10 して得られる環状オレフィン系ランダム共重合体

[B-2] 下記式 [I] または [II] で表される、少なくとも1種の環状オレフィンの開環重合体

[B-3] 下記式 [I] または [II] で表される、少なくとも1種の環状オレフィンの開環重合体の水添物本発明で用いられる環状オレフィン系ランダム共重合体 [B-1] は、いずれも (i) 炭素数 2以上のα-オレフィンと、(ii) 下記式 [I] または [II] で表される、少なくとも一種の環状オレフィンと、必要に応じて、(iii) ジエンとを共重合して得られる環状オレフィン系ランダム共重合体である。

【0019】 環状オレフィン系ランダム共重合体 [A-1] および環状オレフィン系ランダム共重合体 [B-1] を共重合する際に用いられる (i) 炭素数 2以上の α -オレフィンとしては、具体的には、エチレン、プロピレン、1-ブテン、1-ペンテン、1-ペンテン、1-ペンテン、1-ドデセン、1-テトラデセン、1-ペキサデセン、1-オクタデセン、1-エイコセンなどの炭素数 $2 \sim 2$ 00 α -オレフィンが挙げられる。これらのうち、特にエチレンが好ましく用いられる

【0020】 環状オレフィン系ランダム共重合体 [A-1] および環状オレフィン系ランダム共重合体 [B-1] を共重合する際に用いられる (ii) 環状オレフィンは、下記式 [I] または [II] で表される環状オレフィンである。

【0021】以下に、下記式 [I] または [II] で表される環状オレフィンについて具体的に説明する。

[0022]

0 【化15】

...[1]

【0023】式 [I] 中、n は0 または1 であり、mは0 または正の整数であり、q は0 または1 である。なおq が1 の場合には、q を用いて表される環は負環となり、q が0 の場合にはこの環は5 負環となる。

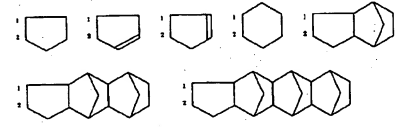
【0024】 $R^1 \sim R^{18}$ ならびに R^0 および R^0 は、それぞれ独立に、水素原子、ハロゲン原子または炭化水素基である。ここで、ハロゲン原子は、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子である。

【0025】また炭化水素基としては、通常、炭素原子数1~20のアルキル基、炭素原子数1~20のハロゲン化アルキル基、炭素原子数3~15のシクロアルキル基または芳香族炭化水素基が挙げられる。より具体的には、アルキル基としては、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、アミル基、ヘキシル基、オクチル基、デシル基、ドデシル基およびオクタデシル基など*

*が挙げられる。これらアルキル基はハロゲン原子で置換 されていてもよい。

【0026】シクロアルキル基としては、シクロヘキシル基が挙げられ、芳香族炭化水素基としてはフェニル基、ナフチル基などが挙げられる。さらに上記式 [1] において、R¹⁵とR¹⁶とが、R¹⁷とR¹⁸とが、R¹⁵とR¹⁶とが、R¹⁵とR¹⁶とが、あるいはR¹⁶とR¹⁷とがそれぞれ結合して(互いに共同して)、単環または多環の基を形成していてもよく、しかもこのようにして形成された単環または多環が二重結合を有していてもよい。ここで形成される単環または多環としては、具体的に以下のようなものが挙げられる。

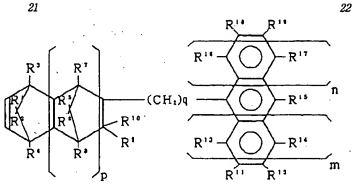
[0027] 【化16】



【0028】なお上記例示において、1または2の番号を賦した炭素原子は、式 [I] においてそれぞれ R^{15} (R^{16}) または R^{17} (R^{18}) が結合している炭素原子を表す。また、 R^{15} と R^{16} とで、または R^{17} と R^{18} とで 40 アルキリデン基を形成していてもよい。このようなアルキリデン基は、通常は炭素原子数 $2\sim 20$ のアルキリデ

ン基であり、このようなアルキリデン基の具体的な例としては、エチリデン基、プロピリデン基およびイソプロ ピリデン基が挙げられる。

40 [0029] 【化17】



···[I]

【0030】式[II]中、pおよびgは0または正の整 数であり、mおよびnは0、1または2である。また、 R¹ ~R¹³はそれぞれ独立に、水素原子、ハロゲン原 子、炭化水素基またはアルコキシ基である。

【0031】ここでハロゲン原子は、上記式[I]中の ハロゲン原子と同じである。また炭化水素基としては、 通常、炭素原子数1~20のアルキル基、炭素原子数3 ~15のシクロアルキル基または芳香族炭化水素基が挙 げられる。より具体的には、アルキル基としては、メチ ル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、アミル 基、ヘキシル基、オクチル基、デシル基、ドデシル基お よびオクタデシル基などが挙げられる。これらアルキル 基はハロゲン原子で置換されていてもよい。

【0032】シクロアルキル基としては、シクロヘキシ ル基が挙げられ、芳香族炭化水素基としては、アリール 基、アラルキル基などが挙げられ、具体的には、フェニ ル基、トリル基、ナフチル基、ベンジル基、フェニルエ チル基などが挙げられる。

*【0033】アルコキシ基としては、メトキシ基、エト キシ基、プロポキシ基などが挙げられる。ここで、R® およびR10が結合している炭素原子と、R13が結合して いる炭素原子またはR11が結合している炭素原子とは、 直接あるいは炭素原子数1~3のアルキレン基を介して 結合していてもよい。すなわち、上記二個の炭素原子が アルキレン基を介して結合している場合には、RºとR 13とが、または、R10とR11とが互いに共同して、メチ レン基(-CH₂-)、エチレン基(-CH₂CH₂-)またはプロピレ ン基(-CH2 CH2 CH2-) の内のいずれかのアルキレン基を形 成している。

【0034】さらに、n=m=0のとき、R15とR12ま たはR16とR19とは互いに結合して単環または多環の芳 香族環を形成していてもよい。具体的には、n=m=0 のとき、R15とR12とにより形成される以下のような芳 香族環が挙げられる。

[0035]

【化18】

【0036】ここで、qは式 [II] におけるqと同じで ある。上記のような式 [I] または [II] で表される環 状オレフィンとしては、具体的には、ビシクロ-2-ヘブ テン誘導体(ピシクロヘプト-2-エン誘導体)、トリシ クロ-3-デセン誘導体、トリシクロ-3-ウンデセン誘導 体、テトラシクロ-3-ドデセン誘導体、ペンタシクロ-4-ペンタデセン誘導体、ペンタシクロペンタデカジエン 誘導体、ペンタシクロ-3-ペンタデセン誘導体、ペンタ シクロ-4-ヘキサデセン誘導体、ペンタシクロ-3-ヘキサ デセン誘導体、ヘキサシクロ-4-ヘプタデセン誘導体、 ヘプタシクロ-5- エイコセン誘導体、ヘプタシクロ-4-

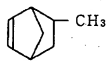
エイコセン誘導体、ヘプタシクロ-5- ヘンエイコセン誘 導体、オクタシクロ-5- ドコセン誘導体、ノナシクロ-5 -ペンタコセン誘導体、ノナシクロ-6- ヘキサコセン誘 導体、シクロペンタジエシーアセナフチレン付加物、1, 4-メタノ-1, 4, 4a, 9a- テトラヒドロフルオレン誘導体、 1,4-メタノ-1,4,4a,5,10,10a- ヘキサヒドロアントラセ ン誘導体などが挙げられる。

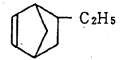
【0037】以下に、上記のような式[I] または[I I] で表される環状オレフィンの具体的な例を示す。

[0038]

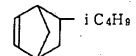
【化19】

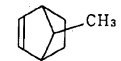












ビシクロ [2, 2, 1] ヘプト-2-エン

6-メチルビシクロ [2.2.1] ヘプト-2-エン

5, 6-ジメチルビシクロ [2, 2, 1] ヘプト-2-エン

1-メチルビシクロ [2, 2, 1] ヘプト-2-エン

6-エチルビシクロ [2.2.1] ヘプト-2-エン

6-n-ブチルビシクロ [2. 2. 1] ヘプト-2-エン

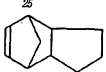
6-イソプチルビシクロ [2.2.1] ヘプト-2-エン

7-メチルビシクロ [2. 2. 1] ヘプト- 2-エン

などのビシクロ [2.2.1] ヘプト-2-エン誘導体;

[0039]

40 【化20】



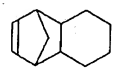
トリシクロ [4.3.0.12.5] -3-デセン

26

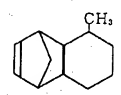
2-メチルトリシクロ [4.3.0.12.5] - 3-デセン

5-メチルトリシクロ [4.3.0.12.5] - 3-デセン

などのトリシクロ [4.3.0.125] -3-デセン誘導体:



トリシクロ [4.4.0.12.5] - 3-ウンデセン



10-メチルトリシクロ [4.4.0.12.5]-3-ウンデセン

· などのトリシクロ [4.4.0.12.6] - 3-ウンデセン誘導体;

[0040]

【化21】

テトラシクロ [4.4.0.1^{2.5}.1^{7.10}] -3-ドデセン

CH₃

8-メチルテトラシクロ [4.4.0.1^{2.5}.1^{7.10}]-3-ドデセン

C₂H₅

8-エチルテトラシクロ [4.4.0.1^{2.5}.1^{7.10}] - 3-ドデセン

C₃H₇

8-プロピルテトラシクロ [4.4.0.1^{2.5},1^{7.10}] - 3-ドデセン

C.H.

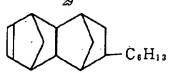
8-ブチルテトラシクロ [4.4.0.1^{2.5}.1^{7.10}] -3-ドデセン

CH₂CH₂CH₂

8-イソプチルテトラシクロ [4.4.0.1^{2.5}.1^{7.10}]-3-ドデセン

[0041]

【化22】



8-ヘキシルテトラシクロ [4.4.0.12.5.17.10] -3-ドデセン



8-シクロヘキシルテトラシクロ [4, 4, 0, 12, 5, 17, 10] -3-ドデセン

8-ステアリルテトラシクロ [4.4.0,12.5,17.10] -3-ドデセン

5,10-ジメチルテトラシクロ [4.4.0.12.5.17.10] -3-ドテセン

2,10-ジメチルテトラシクロ [4.4.0.12.5.17.10] -3-ドデセン

8,9-ジメチルテトラシクロ [4.4.0.12.5,17.10] -3-ドデセン

[0042]

【化23】

CH₃

CH₃ CH,

CH₂

ÇH₃ ĊH₃

ÇH₃ ĊНа ĊH3

CH₂ CH₂ CH₃

[0043]

8-エチル-9-メチルテトラシクロ $[4. 4. 0. 1^{2. 5}. 1^{7. 10}]$ -3-ドデセン

11,12-ジメチルテトラシクロ $[4. 4. 0. 1^{2.5}, 1^{7.10}]$ -3-ドデセン

2, 7, 9-トリメチルテトラシクロ $[4. 4. 0. 1^{2.5}, 1^{7.10}]$ -3-ドデセン

2. 7-ジメチル-9-エチル テトラシクロ [4.4.0.12.5.17.10] - 3-ドデセン

9-イソプチル-2, 7-ジメチル テトラシクロ [4.4.0.12.5.17.10] -3-ドデセン

9,11,12-トリメチルテトラシクロ $[4. 4. 0. 1^{2.5}, 1^{7.10}]$ -3-ドデセン 【化24】

[0044]

9-エチル-11,12-ジメチルテトラ シクロ[4.4.0.1^{2.5},1^{7.10}] -3-ドデセン

9-イソプチル-11,12-ジメチルテトラシクロ [4.4.0.1^{2.5}.1^{7.10}]-3-ドデセン

5, 8, 9, 1 0-テトラメチル テトラシクロ [4, 4, 0, 1^{2, 5}, 1^{7, 10}] - 3-ドデセン

8-エチリデンテトラシクロ [4.4.0.1^{2.5}.1^{7.10}] -3-ドデセン

8-エチリデン- 9-メチルテトラ シクロ [4.4.0.1^{2.5}.1^{7.10}] -3-ドデセン

8-エチリデン-9-エチルテトラ シクロ [4.4.0.1^{2.5}.1^{7.10}] -3-ドデセン

【化25】

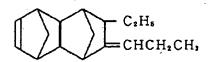
8-エチリデン-9-イソプロピルテトラ シクロ [4, 4, 0, 1^{2, 5}, 1^{7, 10}] -8-ドデセン

36

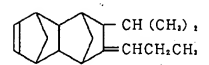
8-エチリデン-9-ブチルテトラ シクロ [4, 4, 0, 1^{2, 5}, 1^{7, 10}] -3-ドデセン

8-n-プロピリデンテトラシクロ シクロ [4.4.0.1^{2.5}.1^{7.10}] -3-ドデセン

8-n-プロピリデン
-9-メチルテトラシクロ
[4.4.0.1^{2.5}.1^{7.10}]-3-ドデセン



8-n-プロピリデン
-9-エチルテトラシクロ
[4, 4, 0, 1** 5, 1** 1*] -3-ドデセン



8-n-プロピリデン-9-イソプロピル テトラシクロ [4.4.0.1^{2.5}.1^{7.10}]-3-ドデセン 【化26]

[0045]

38 8-n-プロピリデン-9-ブチルテトラ シクロ [4, 4, 0, 1^{2, 5}, 1^{7, 10}] -3-ドデセン

8-イソプロピリデンテトラシクロ [4, 4, 0, 1 * *, 1 * 10] -3-ドデセン

8-イソプロピリデン -9-メチルテトラシクロ [4.4.0.12.5.17.10] -3-ドデセン

8-イソプロピリデン - 9-エチルテトラシクロ [4.4.0.1^{2.5}.1^{7.10}] - 3-ドデセン

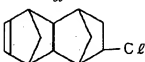
8-イソプロピリデン-9-イソプロピル テトランクロ [4, 4, 0, 1^{2, 5}, 1^{7, 1}] -3-ドデセン

C.H. CH.

8-イソプロピリデン- 9-プチルテトラ シクロ [4.4.0.1^{2.5}.1^{7.10}] -3-ドデセン

[0046]

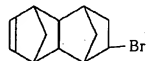
【化27】



8-クロロテトラシクロ

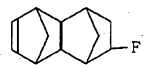
[4, 4, 0, 12, 5, 17, 10] - 3-ドデセン

40



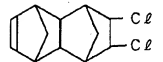
8-プロモテトラシクロ

[4.4.0.12.5.17.10] - 3-ドデセン



8-フルオロテトラシクロ

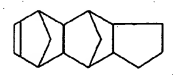
[4.4.0.12.5.17.10] -3-ドデセン



8,9-ジクロロテトラシクロ

[4.4.0.1^{2.5}.1^{7.10}] -3-ドデセン

などのテトラシクロ [4.4.0.12.5.17.10]-3-ドデセン誘導体;



ÇH₃

[0047]

ペンタシクロ

 $[6.5.1.1^{3.6}, 0^{2.7}, 0^{4.13}]$

-4-ペンタデセン

1,3-ジメチルペンタシクロ

 $[6, 5, 1, 1^{3.6}, 0^{2.7}, 0^{8.18}]$

-4-ペンタデセン

【化28】

41

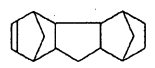
1,6-ジメチルペンタシクロ

[6.5.1,1^{3.6},0^{2.7},0^{a.13}] -4-ペンタデセン

H₃

14.15-ジメチルペンタシクロ [6.5.1.1^{3.6}.0^{2.7}.0^{8.13}] -4-ペンタデセン

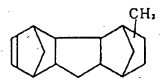
などのペンタシクロ [6.5.1.12.6.02.7.04.12] - 4-ペンタデセン誘導体;



ペンタシクロ

[7. 4. 0. 1^{2. 5}. 1 ^{8. 12}. 0 ^{8. 13}]

-3-ペンタデセン

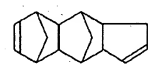


メチル置換ペンタシクロ

[7. 4, 0. $1^{2.5}$, $1^{8.12}$, $0^{8.13}$]

-3-ペンタデセン

などのペンタシクロ [7.4.0.12.5,18.12.01.12] - 3-ペンタデセン誘導体;



ペンタシクロ

[6. 5. 1. $1^{3.6}$, $0^{2.7}$, $0^{9.13}$]

-4,10-ペンタデカジエン

などのペンタシクロペンタデカジエン化合物;

[0048]

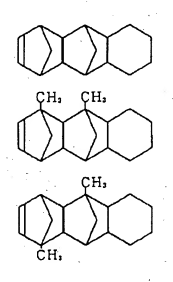
【化29】

ペンタシクロ [8.4.0.1^{2.5}.1^{9.12}.0^{8.13}] -3-ヘキサデセン

11-メチルーペンタシクロ
[8.4.0.1^{2.5}.1^{3.13}.0^{4.13}]
-3-ヘキサデセン
11-エチルーペンタシクロ
[8.4.0.1^{2.5}.1^{3.12}.0^{4.13}]
-3-ヘキサデセン
10,11-ジメチルーペンタシクロ
[8.4.0.1^{2.5}.1^{3.12}.0^{4.13}]
-3-ヘキサデセン

などのペンタシクロ [8, 4, 0, 12, 5, 18, 12, 08, 13] - 3-ヘキサデセン誘導体;

CH₃



ペンタシクロ

[6. 6. 1, 1^{2. 6}, 0^{2. 7}, 0^{6, 14}] -4-ヘキサデセン

1, 3-ジメチルペンタシクロ [6, 6, 1, 1^{3, 4}, 0^{2, 7}, 0^{9, 14}] -4-ヘキサデセン

1. 6-ジメチルペンタシクロ [6. 6. 1. 1 * '. 0 * 7. 0 * 14] -4-ヘキサデセン

【化30】

[0049]

CH, CH,

15,16-ジメチルペンタシクロ [6.6.1.1^{3.4}.0^{2.7}.0^{8.14}] -4-ヘキサデセン

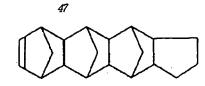
などのペンタシクロ [6.6.1.13.6.02.7.08.14] - 4-ヘキサデセン誘導体:

ヘキサシクロ [6. 6. 1. 1^{3. 6}. 1^{10. 13}. 0^{2. 7}. 0 8.14] - 4-ヘプタデセン 12-メチルヘキサシクロ [6, 6, 1, $1^{3, 6}$, $1^{10, 13}$, $0^{2, 7}$. 0 * 14] -4-ヘプタデセン 12-エチルヘキサシクロ · C₂H₅ [6. 6. 1. 1^{3. 6}. 1^{10. 13}. 0^{2. 7}. 0 8 14] - 4-ヘプタデセン 12-イソプチルヘキサシクロ $[6, 6, 1, 1^{2}, {}^{6}, 1^{10}, {}^{13}, 0^{2}, {}^{7}]$ 0 9. 14] - 4-ヘプタデセン ÇH, 1, 6, 1,0~トリメチル-12~ イソプチルヘキサシクロ[6,6,1, 13.6, 110.13, 02.7, 09.14] -4-ヘプタデセン

などのヘキサシクロ [6, 6, 1, 1^{3, 6}, 1^{10, 13}, 0^{2, 7}, 0^{9, 14}] - 4-ヘプタデセン誘導体:

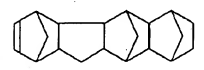
[0050]

【化31】

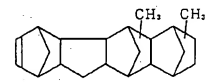


ヘプタシクロ [8.7.0.1^{2.8}, 1^{4.7}, 1^{11.17}, 0^{2.8}, 0^{12.16}] -5-エイコセン

などのヘプタシクロ-5-エイコセン誘導体;

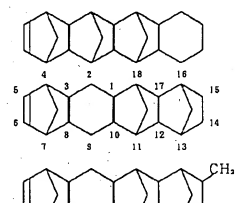


ヘプタシクロ [8.7.0.1^{2.6}. 1^{10.17}. 1^{12.15}. 0^{2.7}. 0^{11.16}] - 4-エイコセン



ジメチル置換ヘプタシクロ [8.7. 0.1^{3.6}.1^{10.17}.1^{12.15}. 0^{2.7}.0^{11.16}] - 4~エイコセン

などのヘプタシクロ [8, 7, 0, 1^{2, 6}, 1^{10, 17}, 1^{12, 15}, 0^{2, 7}, 0^{13, 16}] - 4-エイコセン誘導体:



ヘプタシクロ [8.8.0.1***, 111.18 113.16 03.8 012.17] -5-ヘンエイコセン

15-メチルへプタシクロ [8.8.0.1* 1111111 11111002101217] -5-ヘンエイコセン

[0051]

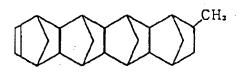
【化32】

トリメチル置換へプタシクロ [8.8.0.14.7.11.11 [13.14.03.4.012.47] -5-ヘンエイコセン

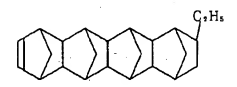
50

などのヘプタシクロ-5-ヘンエイコセン誘導体:

オクタシクロ [8.8.0.1**.14.7.11.14. 11***** 03.** 012.17] -5-ドコセン



15-メチルオクタシクロ [8.8.0.12.8.14.7.111.11 [13.16.03.1.012.17] -5-ドコセン



15-エチルオクタシクロ [8.8.0.12: 11:11] 1^{13:16} 0^{3:8} 0^{12:17}] -5-ドコセン

などのオクタシクロ [8.8.0.1 * *.1 * *.1 * *.1 * *.1 * * *.0 *

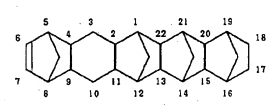
[0052]

【化33】

ノナシクロ [1 0, 9, 1, 1 4.7, 112, 20, 1 15, 18, 0 2, 10, 0 3, 8, 0 12, 21, 0 16, 11] -5-ペンタコセン

トリメチル置換ノナシクロ [10,9,1,1^{4,7},1^{12,20}, 1^{15,18},0^{2,10},0^{2,8}, 0^{12,21},0^{14,18}] -5-ペンタコセン

などのノナシクロ [1 0. 9. 1. 1 ^{4. 7}. 1 ^{13. 20}. 1 ^{15. 18}. 0 ^{2. 10}. 0 ^{3. 8}. 0 ^{12. 21}. 0 ^{14. 18}] -5-ペンタコセン誘導体:



ノナシクロ [1 0. 1 0. 1. 1^{5. 3}. 1^{14. 2}. 1^{16. 1}. 0^{2. 1}. 0^{4. 9}. 0^{12. 22}. 0^{15. 20}] - 6-ヘキサコセン

などのノナシクロ [1 0. 1 0. 1. 1 ^{5. 8}. 1 ^{14. 21}. 1 ^{16. 19}. 0 ^{2. 11}. 0 ^{4. 8}. 0 ^{13. 22}. 0 ^{15. 20}] -6-ヘキサコセン誘導体;

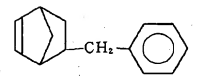
[0053]

【化34】

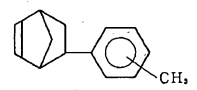
53 そしてさらには、 54

5-フェニル-ビシクロ [2, 2, 1] ヘプト-2-エン

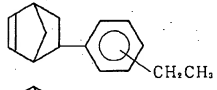
5-メチル-5-フェニル-[2. 2. 1] ヘプト-2-エン



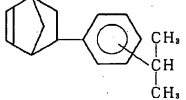
5-ベンジル-ビシクロ [2. 2. 1] ヘプト-2-エン



5-トリル-ビシクロ [2. 2. 1] ヘプト-2-エン



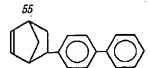
5-(エチルフェニル)- ビシクロ [2.2.1] ヘプト-2-エン



5-(イソプロピルフェニル)-ビシクロ [2.2.1] ヘプト-2-エン

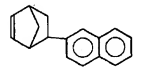
[0054]

40 【化35】

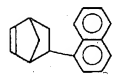


5- (ピフェニル) - ビシクロ [2 2 1]ヘプト-2-エン

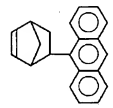
56



5- (β-ナフチル) -ビシクロ [2 2 1]ヘプト-2-エン



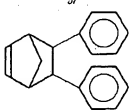
5-(α-ナフチル) -ビシクロ [221]ヘプト-2-エン



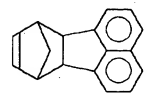
5-(アントラセニル) -ビシクロ [221]ヘプト-2-エン

[0055]

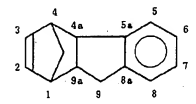
【化36】



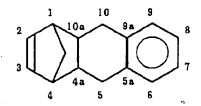
5, 6-ジフェニル-ビシクロ [221]ヘプト-2-エン



シクロペンタジエン-アセナフチレン付加物



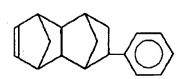
1, 4-メタノ-1, 4, 4a, 9a-テトラヒドロフルオレン



1, 4-メタノ-1, 4, 4a, 5, 10, 10a -ヘキサヒドロアントラセン

[0056]

30 【化37】



8-フェニル-テトラシクロ [4.4.0.1^{2.5}.1^{7.10}]-3-ドデセン

8-メチル-8-フェニル -テトラシクロ[4.4.0.1^{2.5}. 1^{7.10}]-8-ドデセン

8-ベンジル-テトラシクロ [4.4.0.1^{2.5}.1^{7.10}]-3-ドデセン

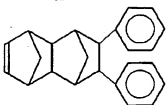
8-トリル-テトラシクロ [4.4.0.1^{2.5}.1^{7.10}]-3-ドデセン

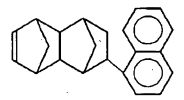
8- (エチルフェニル) -テトラシクロ[4.4.0.1^{2.5}. 1^{7.10}]-3- ドデセン

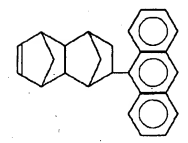
8- (イソプロピルフェニル) -テトラシクロ[4,4,0,1^{2,5}, 1^{7,10}]-3-ドデセン

[0057]

【化38】







[0058]

8, 9- ジフェニル・テトラ シクロ[4, 4, 0, 1^{2, 5}, 1^{7, 10}] -3-ドデセン

62

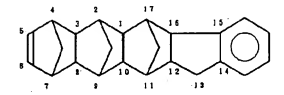
8- (ビフェニル) -テトラ シクロ[4,4,0.1^{2,5},1^{7,10}] -3-ドデセン

8- (β-ナフチル) -テトラ ンクロ[4.4.0, 1^{2, 5}, 1^{7, 10}] -3-ドデセン

8- (α- ナフチル) -テトラ シクロ[4 4 0 1^{2. 5}.1^{7. 10}] -3-ドデセン

8- (アントラセニル) -テトラシクロ[4.4.0.1^{2.5}. 1^{7.10}]-3-ドデセン

【化39】



(シクロペンタジエン-アセナフチレン付加物) に シクロペンタジエンを さらに付加した化合物

64

11, 12-ベンゾーペンタシクロ [6, 5, 1, 1^{3, 6}, 0^{2, 7}, 0^{8, 13}]-4-ペンタデセン

11, 12-ベンゾ-ベンタシクロ [6, 6, 1, 1^{3, 6}, 0^{2, 7}, 0^{9, 14}]-4-ヘキサデセン

11-フェニルーへキサシクロ [6.6.1.1^{2.5}.1^{10.13}.0^{2.7} .0^{9.14}]-4-ヘプタデセン

14, 15-ベンゾ-ヘプタシクロ
[8, 7, 0, 1^{2, 9}, 1^{4, 7}, 1^{11, 17}, 0^{3, 8}
, 0^{12, 16}]-5-エイコセン

【0059】上記のような一般式 [I] または [II] で 表される環状オレフィンは、シクロペンタジエンと、シクロペンタジエンと対応する構造を有するオレフィン類 とを、ディールス・アルダー反応させることによって製造することができる。

【0060】前記式 [I] または [II] で表される環状

オレフィンから導かれる構成単位は、環状オレフィン系ランダム共重合体において、下記式 [I'] または [I I'] で表される構造の繰り返し単位を形成していると考えられる。

[0061] [化40]

... [1,]

【0062】 (式 [I'] 中、m、n、q およびR¹~ R¹®ならびにR¹、R®は前記式 [I] における定義と同

* [0063] [化41]

様である。)

... [1]

【0064】(式 [II'] 中、n、m、p、qおよびR¹ 30 ~R¹⁹は前記式 [II] における定義と同様である。)これらの環状オレフィンは、単独で、あるいは2種以上組合わせて用いることができる。

【0065】環状オレフィン系ランダム共重合体 [A-1] および環状オレフィン系ランダム共重合体 [B-1] を

30 共重合する際に、必要に応じて用いられる (iii) ジエンとしては、下記式 [III] \sim [VI] で示されるような 炭素数が $5\sim2$ 0 の非共役ジエンを例示することができる。

[0066] [化42]

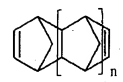
CH₂ = CH-Y-CH=CH₂(Yは炭素数1から16のアルキレン基)

68 [III]

 $(CH_2)_m CH = CH_2$

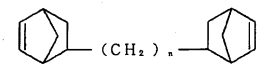
[[V]]

(nは0、1、または2;mは0~11の整数)



[V]

(nは0、1または2)



[][]

(nは0から6の整数)

【0067】上記式 [III] で表される非共役ジエンと しては、1,4-ペンタジエン、1,5-ヘキサジエン、1,6-ヘ プタジエン、1,7-オクタジエン、1,8-ノナジエン、1,9-デカジエン、1,11-ドデカジエン、1,19-エイコジエンな 30

どを例示することができる。

【0068】上記式 [IV] で表されるジエンとしては、 【0069】 【化43】

69

5-ビニル- ビシクロ[2.2.1] ヘプト-2- エン; (=5-ビニル-2- ノルボルネン)

$$CH = CH_2$$

5-アリルー ビシクロ[2.2.1] ヘプト-2- エン:

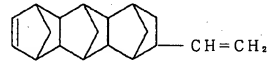
$$CH_2 - CH = CH_2$$

5- (3-プテニル) - ビシクロ[2.2.1] ヘプト-2- エン;

8-ビニル- テトラシクロ[4.4.0.12.5.17.10]-3- ドデセン:

$$CH = CH_2$$

11- ビニル- ヘキサシクロ[6.6.1.1* 6.110.1*.02.7.0* 14]-4-ヘプタデセン;



【0070】などを例示することができる。上記式

[0071]

[V] で表される非共役ジエンとしては、

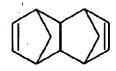
【化44】

71

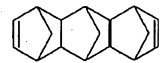
ビシクロ[2.2.1] ヘプト-2.5- ジエン;



テトラシクロ[4, 4, 0, 1^{2, 5}, 1^{7, 10}]-3, 8- ドデカジエン;



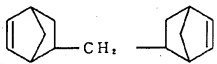
ヘキサシクロ[6.6.1.13.6.110.13.02.7.08.14]-4.11-ヘプタデカジエン



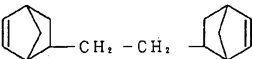
【0072】などを例示することができる。上記式[V * [0073]

1] で表される非共役ジエンとしては、

1,1-ビス(5-ビシクロ[2,2,1] ヘプタ-2- エニル) メタン:

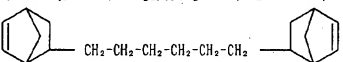


1,2-ビス(5-ビシクロ[2,2,1] ヘプタ-2- エニル) エタン:



および

1.6-ビス(5-ビンクロ[2.2.1] ヘプタ-2- エニル) ヘキサン:



【0074】などを例示することができる。なお上記の ようなジエンにおいて、炭素・炭素二重結合を形成して いる炭素以外の炭素に結合している水素原子は炭化水素 基で置換されていてもよい。

【0075】また上記式 [III] から [VI] で表される ジエンの中では、1,5-ヘキサジエン、1,7-オクタジエ ン、1,9-デカジエン、5-ピニルーピシクロ[2.2.1]ヘブ ト-2-エン、8-ピニルーテトラシクロ [4.4.0.12.5.1] '·10] -3- ドデセン、ビシクロ [2.2.1] ヘプト-2,5-ジ エン、テトラシクロ [4.4.0.1^{2.5}.1^{7.10}] -3,8-ドデカ 50 のような、(i) 炭素数 2 以上のα-オレフィンと、(i

ジエンが好ましく用いられる。

【0076】さらに本発明では(iii)ジエンとして、 上記一般式 [III] 、 [IV] 、 [V] 、 [VI] で表され るジエン以外に、下記のようなジエン系化合物を用いる ことができる。

【0077】5-エチリデン-2-ノルボルネン、5-メチレ ン-2-ノルボルネンおよび5-イソプロピリデン-2-ノルボ ルネンなどのような環状ジエンなど。本発明で用いられ る環状オレフィン系ランダム共重合体 [A-1] は、上記 i) 上記式 [1] または [II] で表される、少なくとも 1種の環状オレフィンと、必要に応じて (iii) ジエンとを、後述するような、可溶性パナジウム化合物と有機 アルミニウム化合物 (A) とから形成される触媒 (イ)、または周期律表第IVB族、またはランタニドから選ばれる遷移金属のメタロセン化合物および有機アルミニウムオキシ化合物、さらに必要に応じて有機アルミニウム化合物 (B) とから形成される触媒 (ロ) の存在下に共重合させることにより製造することができる。

【0078】このような触媒(イ)を形成する可溶性パ 10 ナジウム化合物は、具体的には、下記一般式で表される。

VO (OR) 、X。 またはV (OR) 、X4 ただし式中、Rは炭化水素基であり、a、b、c、dは それぞれ0≦a≦3、0≦b≦3、2≦a+b≦3、0 ≦c≦4、0≦d≦4、3≦c+d≦4を満たす。より 具体的には、VOC13、VO (OC2 H₅) C12、 VO (OC2 H₅) 2 C1、VO (O-iso-C3 H₇) C12、VO (O-n-C4 H₉) C12、VO (OC2 H₆) 3、VOBr2、VC14、VOC12 VO (O-n-C4 H₉) 3、VOC13・2OC6 H₁₇ 7OHなどのパナジウム化合物が用いられる。

【0079】これらの化合物は、単独であるいは2種以上組み合わせて用いることができる。また上記可溶性パナジウム化合物は、以下に示すような電子供与体を接触させて得られる、これらの電子供与体付加物として用いることもできる。

【0080】このような電子供与体としては、アルコール類、フェノール類、ケトン類、アルデヒド類、カルボン酸類、有機酸ハライド類、有機酸または無機酸のエス 30 テル類、エーテル類、ジエーテル類、酸アミド類、酸無水物類、アルコキシシランなどの含酸素電子供与体、アンモニア類、アミン類、ニトリル類、ピリジン類、イソシアネート類などの含窒素電子供与体が挙げられる。

【0081】より具体的には、メタノール、エタノー ル、プロパノール、プタノール、ペンタノール、ヘキサ ノール、2-エチルヘキサノール、オクタノール、ドデカ ノール、オクタデシルアルコール、オレイルアルコー ル、ベンジルアルコール、フェニルエチルアルコール、 クミルアルコール、イソプロピルアルコール、イソプロ 40 ピルベンジルアルコールなどの炭素数1~18のアルコ ール類やトリクロロメタノールやトリクロロエタノー ル、トリクロロヘキサノールなどの炭素数1~18のハ ロゲン含有アルコール類;フェノール、クレゾール、キ シレノール、エチルフェノール、プロピルフェノール、 ノニルフェノール、クミルフェノール、ナフトールなど の低級アルキル基を有してもよい炭素数6~20のフェ ノール類;アセトン、メチルエチルケトン、メチルイソ プチルケトン、アセトフェノン、ペンゾフェノン、ペン ゾキノンなどの炭素数3~15のケトン類、アセトアル 50

デヒド、プロピオンアルデヒド、オクチルアルデヒド、 ベンズアルデヒド、トルアルデヒド、ナフトアルデヒド などの炭素数2~15のアルデヒド類;ギ酸メチル、酢 酸メチル、酢酸エチル、酢酸ピニル、酢酸プロピル、酢 酸オクチル、酢酸シクロヘキシル、プロピオン酸エチ ル、酪酸メチル、吉草酸エチル、クロル酢酸メチル、ジ クロル酢酸エチル、メタクリル酸メチル、クロトン酸エ チル、シクロヘキサンカルボン酸エチル、安息香酸メチ ル、安息香酸エチル、安息香酸プロピル、安息香酸プチ ル、安息香酸オクチル、安息香酸シクロヘキシル、安息 香酸フェニル、安息香酸ペンジル、トルイル酸メチル、 トルイル酸エチル、トルイル酸アミル、エチル安息香酸 エチル、アニス酸メチル、アニス酸エチル、エトキシ安 息香酸エチル、γ-プチロラクトン、δ-バレロラクト ン、クマリン、フタリド、炭酸エチルなどの炭素数2~ 18の有機酸エステル類:アセチルクロリド、ベンソイ ルクロリド、トルイル酸クロリド、アニス酸クロリドな どの炭素数2~15の酸ハライド類;メチルエーテル、 エチルエーテル、イソプロビルエーテル、プチルエーテ 20 ル、アミルエーテル、テトラヒドロフラン、アニソー ル、ジフェニルエーテルなどの炭素数2~20のエーテ ル類;無水酢酸、無水フタル酸、無水安息香酸などの酸 無水物;ケイ酸エチル、ジフェニルジメトキシシランな どのアルコキシシラン;酢酸N,N-ジメチルアミド、安息 香酸N, N-ジエチルアミド、トルイル酸N, N-ジメチルアミ ドなどの酸アミド類;トリメチルアミン、トリエチルア ミン、トリプチルアミン、トリベンジルアミン、テトラ メチルエチレンジアミンなどのアミン類:アセトニトリ ル、ペンゾニトリル、トリニトリルなどのニトリル類: ピリジン、メチルピリジン、エチルピリジン、ジメチル ピリジンなどのピリジン類などを例示することができ

74

【0082】可溶性パナジウム化合物の電子供与体付加物を調製する際には、これら電子供与体を単独であるいは2種以上組み合わせて用いることができる。上記のような可溶性パナジウム化合物とともに触媒(イ)を形成する有機アルミニウム化合物(A)は、分子内に少なくとも1個のA1-C結合を有しており、たとえば、下記(a)および(b)式で表される。

[0083]

(a) 一般式 R1 A1 (OR2) H, X。

(式中、 R^1 および R^2 は、通常炭素原子数 $1 \sim 15$ 、好ましくは $1 \sim 4$ の炭化水素基であり、これらは同一であっても異なっていてもよい。X はハロゲン原子であり、mは $0 \le m \le 3$ 、n は $0 \le n < 3$ 、p は $0 \le p < 3$ 、q は $0 \le q < 3$ の数であって、しかもm+n+p+q=3 である)

(b) 一般式 M¹A1R¹

(式中、M¹ はLi、Na、Kであり、R¹ は前配と同じ)で表される第1族金属とアルミニウムとの錯アルキ

ル化物)

前配(a)で表される有機アルミニウム化合物として は、具体的に、次の化合物を例示することができる。

【0084】(1)一般式 R1.A1(OR2)3-1 (式中、R¹ およびR² は前記と同じであり、mは好ま しくは1.5≤m<3の数である)

(2) 一般式 R1 A1 X3-n

(式中、 R^1 は前記と同じであり、Xはハロゲンであ り、mは好ましくは0<m<3の数である)

(3) 一般式 R1.A1Hs-m

(式中、R¹ は前記と同じであり、mは好ましくは2≦ m<3の数である)

(4) 一般式 R1 A1 (OR2) Xq

(式中、R¹ およびR² は前記と同じであり、Xはハロ ゲンであり、 $0 \le m \le 3$ 、 $0 \le m \le 3$ 、 $0 \le q \le 3$ で、 m+n+q=3 である)

このような(a)で表される有機アルミニウム化合物 (A) は、より具体的には、以下のような化合物を例示 することができる。

【0085】(1)で表される有機アルミニウム化合物 20 としては、トリエチルアルミニウム、トリプチルアルミ ニウムなどのトリアルキルアルミニウム; トリイソプロ ペニルアルミニウムなどのトリアルケニルアルミニウ ム;ジエチルアルミニウムエトキシド、ジプチルアルミ ニウムプトキシドなどのジアルキルアルミニウムアルコ キシド:エチルアルミニウムセスキエトキシド、プチル アルミニウムセスキプトキシドおよび、R12.5A1 (O R²) 0. 5 などで表される平均組成を有する部分的にア ルコキシ化されたアルキルアルミニウムなどを挙げるこ とができる。

【0086】(2)で表される有機アルミニウム化合物 としては、ジエチルアルミニウムクロリド、ジブチルア ルミニウムクロリド、ジエチルアルミニウムプロミドな どのジアルキルアルミニウムハライド: エチルアルミニ ウムセスキクロリド、プチルアルミニウムセスキクロ ド、エチルアルミニウムセスキプロミドなどのアルキル アルミニウムセスキハライド; エチルアルミニウムジク ロリド、プロピルアルミニウムジクロリド、プチルアル ミニウムジプロミドなどの部分的にハロゲン化されたア ルキルアルミニウムなどを挙げることができる。

【0087】(3)で表される有機アルミニウム化合物 としては、ジエチルアルミニウムヒドリド、ジブチルア ルミニウムヒドリドなどのジアルキルアルミニウムヒド リド;エチルアルミニウムジヒドリド、プロピルアルミ ニウムジヒドリドなどの部分的に水素化されたアルキル アルミニウムなどを挙げることができる。

【0088】(4)で表される有機アルミニウム化合物 としては、エチルアルミニウムエトキシクロリド、プチ ルアルミニウムプトキシクロリド、エチルアルミニウム

76 ロゲン化されたアルキルアルミニウムを挙げることがで

【0089】さらに上記一般式(a)で表される化合物 に類似する化合物、たとえば酸素原子や窒素原子を介し て、2以上のアルミニウムが結合した有機アルミニウム 化合物であってもよい。このような化合物として、具体 的には、(C₂H₅)₂AlOAl(C₂H₅)₂、(C₄H 9) 2 A 1 O A 1 (C4 H9) 2 (C2 H5) 2 A 1 N (C6 H₅) A 1 (C₂ H₅)₂ 、などを例示することができ 10 る。

【0090】また前記(b)に属する化合物としては、 LiAl (C2H6) 4、LiAl (C7H15) 4 などを 例示することができる。これらのうち、特にアルキルア ルミニウムハライド、アルキルアルミニウムジハライド またはこれらの混合物が好ましい。

【0091】次に、周期律表第IVB族またはランタニド から選ばれる遷移金属のメタロセン化合物および有機ア ルミニウムオキシ化合物、さらに必要に応じて有機アル ミニウム化合物(B)とから形成される触媒(ロ)につ いて説明する。

【0092】このようなシクロペンタジエニル骨格を有 する配位子を含む、周期律表第IVB族またはランタニド の遷移金属化合物としては、下記一般式 [VII] で表さ れる化合物を例示することができる。

[0093] ML: ... [VII]

上記一般式 [VII] において、Mは周期律表のIVB族お よびランタニドから選ばれる遷移金属であるが、具体的 には、ジルコニウム、チタン、ハフニウム、ネオジウ ム、サマリウムまたはイットリビウムであり、Lは遷移 金属に配位する配位子であり、少なくとも1個のLは、 シクロペンタジエニル骨格を有する配位子であり、シク ロペンタジエニル骨格を有する配位子以外のしは炭素数 が1~12の炭化水素基、アルコシキ基、アリーロキシ 基、ハロゲン原子、トリアルキルシリル基、SOュR (ただし、Rはハロゲンなどの置換基を有していてもよ い炭素数1~8の炭化水素基である。) または水素原子 であり、xは遷移金属の原子価である。

【0094】シクロペンタジエニル骨格を有する配位子 としては、例えばシクロペンタジエニル基またはメチル シクロペンタジエニル基、ジメチルシクロペンタジエニ ル基、トリメチルシクロペンタジエニル基、テトラメチ ルシクロペンタジエニル基、ペンタメチルシクロペンタ ジエニル基、エチルシクロペンタジエニル基、メチルエ チルシクロペンタジエニル基、プロピルシクロペンタジ エニル基、メチルプロピルシクロペンタジエニル基、ブ チルシクロペンタジエニル基、メチルプチルシクロペン タジエニル基、ヘキシルシクロペンタジエニル基などの アルキル置換シクロペンタジエニル基あるいはインデニ ル基、4,5,6,7-テトラヒドロインデニル基、フルオレニ エトキシブロミドなどの部分的にアルコキシ化およびハ 50 ル基などを例示することができる。これらの基はハロゲ

ン原子、トリアルキルシリル基などが置換していてもよ

【0095】これらの遷移金属に配位する配位子の中で は、アルキル置換シクロペンタジエニル基が特に好まし い。上記一般式 [VII] で表される化合物が、シクロペ ンタジエニル骨格を有する基を2個以上含む場合、その うち2個のシクロペンタジエニル骨格を有する基は、エ チレン、プロピレンなどのアルキレン基、イソプロピリ デン、ジフェニルメチレンなどの置換アルキレン基、シ リレン基またはジメチルシリレン基、ジフェニルシリレ ン基、メチルフェニルシリレン基などの置換シリレン基 などを介して結合されていてもよい。

【0096】シクロペンタジエニル骨格を有する配位子 以外の配位子としては、下記のようなものが挙げられ る。炭素数が1~12の炭化水素基として具体的には、 メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブ チル基などのアルキル基;シクロペンチル基、シクロヘ キシル基などのシクロアルキル基:フェニル基、トリル 基などのアリール基;ベンジル基、ネオフィル基などの アラルキル基が例示される。

【0097】アルコキシ基としては、メトキシ基、エト キシ基、プトキシ基などが例示される。アリーロキシ基 としては、フェノキシ基などが例示される。

【0098】ハロゲンとしては、フッ素、塩素、臭素、 ヨウ素などが例示される。SOIRで表される配位子と しては、p-トルエンスルホナト基、メタンスルホナト 基、トリフルオロメタンスルホナト基などが例示され

【0099】上記一般式 [IV] で表される化合物は、例 えば遷移金属の原子価が4である場合、より具体的には 30 下記一般式 [VII'] で表される。

 $R^1 \cdot R^2 \cdot R^3 \cdot R^4 \cdot M \quad \cdots \quad [VII']$

(式 [VII'] 中、Mはジルコニウム、チタン、ハフニウ ム、ネオジウム、サマリウムまたはイットリビウムであ り、R¹はシクロペンタジエニル骨格を有する基であ り、R²、R³およびR⁴はシクロペンタジエニル骨格を 有する基、アルキル基、シクロアルキル基、アリール 基、アラルキル基、アルコキシ基、アリーロキシ基、ハ ロゲン原子、トリアルキルシリル基、SORまたは水 素原子であり、aは1以上の整数であり、a+b+c+ d=4である。) 本発明では上記一般式「VII'] におい TR'、R'およびR'のうち1個がシクロペンタジエ ニル骨格を有する基である遷移金属化合物、例えばR1 およびR² がシクロペンタジエニル骨格を有する基であ る遷移金属化合物が好ましく用いられる。これらのシク ロペンタジエニル骨格を有する基はエチレン、プロピレ ンなどのアルキレン基、イソプロピリデンなどのアルキ リデン基、ジフェニルメチレンなどの置換アルキレン 基、シリレン基またはジメチルシリレン、ジフェニルシ リレン、メチルフェニルシリレン基などの置換シリレン 50 ピス (シクロペンタジエニル) ベンジルジルコニウムモ

基などを介して結合されていてもよい。また、R® およ びR⁴ はシクロペンタジエニル骨格を有する基、アルキ ル基、シクロアルキル基、アリール基、アラルキル基、 アルコキシ基、アリーロキシ基、ハロゲン原子、トリア ルキルシリル基、SO₈Rまたは水素原子である。

78

【0100】以下に、Mがジルコニウムである遷移金属 化合物について具体的な化合物を例示する。ビス(イン デニル) ジルコニウムジクロリド、ビス (インデニル) ジルコニウムジプロミド、ピス (インデニル) ジルコニ 10 ウムビス (p-トルエンスルホナト)、ビス (4,5,6,7-テ トラヒドロインデニル) ジルコニウムジクロリド、ビス (フルオレニル) ジルコニウムジクロリド、エチレンビ ス(インデニル)ジルコニウムジクロリド、エチレンビ **ス(インデニル)ジルコニウムジブロミド、エチレンビ** ス(インデニル)ジメチルジルコニウム、エチレンピス (インデニル) ジフェニルジルコニウム、エチレンピス (インデニル) メチルジルコニウムモノクロリド、エチ レンピス (インデニル) ジルコニウムピス (メタンスル ホナト)、エチレンピス(インデニル)ジルコニウムビ 20- ス (p-トルエンスルホナト)、エチレンピス (インデニ ル) ジルコニウムピス (トリフルオロメタンスルホナ ト)、エチレンピス(4,5,6,7-テトラヒドロインデニ ル) ジルコニウムジクロリド、イソプロピリデン(シク ロペンタジエニル-フルオレニル) ジルコニウムジクロ リド、イソプロピリデン(シクロペンタジエニル-メチ ルシクロペンタジエニル)ジルコニウムジクロリド、イ ソプロピリデン (シクロペンタジエニル-フルオレニ ル) ジメチルジルコニウム、ジメチルシリレンピス (シ クロペンタジエニル) ジルコニウムジクロリド、ジメチ ルシリレンピス(メチルシクロペンタジエニル)ジルコ ニウムジクロリド、ジメチルシリレンピス(ジメチルシ クロペンタジエニル) ジルコニウムジクロリド、ジメチ ルシリレンピス(トリメチルシクロペンタジエニル)ジ ルコニウムジクロリド、ジメチルシリレンピス(インデ ニル) ジルコニウムジクロリド、ジメチルシリレンビス (インデニル) ジルコニウムピス (トリフルオロメタン スルホナト)、ジメチルシリレンピス(4,5,6,7-テトラ ヒドロインデニル) ジルコニウムジクロリド、ジメチル シリレン(シクロペンタジエニル-フルオレニル)ジル コニウムジクロリド、ジフェニルシリレンピス (インデ ニル)ジルコニウムジクロリド、メチルフェニルシリレ ンピス (インデニル) ジルコニウムジクロリド、ビス (シクロペンタジエニル) ジルコニウムジクロリド、ビ ス(シクロペンタジエニル)ジルコニウムジブロミド、 ピス (シクロペンタジエニル) メチルジルコニウムモノ クロリド、ビス(シクロペンタジエニル)エチルジルコ ニウムモノクロリド、ピス (シクロペンタジエニル) シ クロヘキシルジルコニウムモノクロリド、ピス(シクロ ベンタジエニル) フェニルジルコニウムモノクロリド、

ノクロリド、ピス (シクロペンタジエニル) ジルコニウ ムモノクロリドモノハイドライド、ピス(シクロペンタ ジエニル) メチルジルコニウムモノハイドライド、ピス (シクロペンタジエニル) ジメチルジルコニウム、ピス (シクロペンタジエニル) ジフェニルジルコニウム、ピ ス (シクロペンタジエニル) ジペンジルジルコニウム、 ピス (シクロペンタジエニル) ジルコニウムメトキシク ロリド、ピス(シクロペンタジエニル)ジルコニウムエ トキシクロリド、ピス (シクロペンタジエニル) ジルコ ニウムピス (メタンスルホナト)、ピス (シクロペンタ 10 ジエニル) ジルコニウムピス (p-トルエンスルホナ ト)、ビス(シクロペンタジエニル)ジルコニウムビス (トリフルオロメタンスルホナト)、ビス(メチルシク **. ロペンタジエニル)ジルコニウムジクロリド、ピス(ジ** メチルシクロペンタジエニル) ジルコニウムジクロリ ド、ピス(ジメチルシクロペンタジエニル)ジルコニウ ムエトキシクロリド、ピス(ジメチルシクロペンタジエ ニル)ジルコニウムピス(トリフルオロメタンスルホナ ト)、ビス(ジメチルシクロペンタジエニル)ジメチル ジルコニウム、ピス (エチルシクロペンタジエニル) ジ 20 ルコニウムジクロリド、ビス(メチルエチルシクロペン タジエニル) ジルコニウムジクロリド、ピス (プロビル シクロペンタジエニル) ジルコニウムジクロリド、ピス **(メチルプロピルシクロペンタジエニル)ジルコニウム** ジクロリド、ピス (プチルシクロペンタジエニル) ジル コニウムジクロリド、ピス(メチルプチルシクロペンタ ジエニル) ジルコニウムジクロリド、ピス (メチルプチ ルシクロペンタジエニル) ジルコニウムビス (メタンス ルホナト)、ピス(トリメチルシクロペンタジエニル) ジルコニウムジクロリド、ピス (テトラメチルシクロペ 30 ンタジエニル) ジルコニウムジクロリド、ピス (ペンタ メチルシクロペンタジエニル)ジルコニウムジクロリ ド、ビス(ヘキシルシクロペンタジエニル)ジルコニウ ムジクロリド、ピス(トリメチルシリルシクロペンタジ エニル) ジルコニウムジクロリド。

【0101】なお、上記遷移金属化合物の例示において、シクロベンタジエニル環の二置換体は1,2-および1,3-置換体を含み、三置換体は1,2,3-および1,2,4-置換体を含む。また、プロビル、プチルなどのアルキル基は、n-、i-、sec-、tert-などの異性体を含む。

【0102】本発明では上記のようなジルコニウム化合物において、ジルコニウム金属を、チタン金属、ハフニウム金属、ネオジウム金属、サマリウム金属またはイットリビウム金属に置換えた遷移金属化合物を用いることもできる。

【0103】上記のようなシクロペンタジエニル骨格を有する配位子を含む、周期律表第IVB族またはランタニドの選移金属化合物とともに触媒(ロ)を形成する有機アルミニウムオキシ化合物は、従来公知のアルミノオキサンであってもよく、またペンゼン不溶性の有機アルミ 50

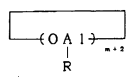
ニウムオキシ化合物であってもよい。

【0104】このような従来公知のアルミノオキサンは、具体的に下記一般式で表される。

80

【0105】 【化46】

> R₂ A I - (O A I + O A I R₂ | | R



【0106】 (式中、Rはメチル基、エチル基、プロピル基、プチル基などの炭化水素基であり、好ましくはメチル基、エチル基、特に好ましくはメチル基であり、mは2以上、好ましくは5~40の整数である。) ここで、このアルミノオキサンは式(OAI(R¹))で表されるアルキルオキシアルミニウム単位および式(OAI(R²))で表されるアルキルオキシアルミニウム単位[ここで、R¹ およびR² はRと同様の炭化水素基を例示することができ、R¹ およびR² は相異なる基を表す]からなる混合アルキルオキシアルミニウム単位から形成されていてもよい。

【0107】従来公知のアルミノオキサンは、たとえば下記のような方法によって調製され、通常、芳香族炭化水素溶媒の溶液として回収される。

(1) 吸着水を含有する化合物あるいは結晶水を含有する 塩類、たとえば塩化マグネシウム水和物、硫酸銅水和 物、硫酸アルミニウム水和物、硫酸ニッケル水和物、塩 化第1セリウム水和物などを懸濁した芳香族炭化水素溶 媒に、トリアルキルアルミニウムなどの有機アルミニウ ム化合物を添加して反応させて芳香族炭化水素溶媒の溶 液として回収する方法。

【0108】(2) ベンゼン、トルエン、エチルエーテル、テトラヒドロフランなどの媒体中でトリアルキルアルミニウムなどの有機アルミニウム化合物に直接水(水、氷または水蒸気)を作用させて芳香族炭化水素溶媒の溶液として回収する方法。

(10109)(3)デカン、ベンゼン、トルエンなどの媒体中でトリアルキルアルミニウムなどの有機アルミニウム化合物に、ジメチルスズオキシド、ジブチルスズオキシドなどの有機スズ酸化物を反応させる方法。

【0110】これらの方法のうちでは、(1)の方法を採用するのが好ましい。アルミノオキサンの溶液を調製する際に用いられる有機アルミニウム化合物としては、具体的には、トリメチルアルミニウム、トリエチルアルミニウム、トリプロピルアルミニウム、トリロープチルアルミニウム、トリイソプチルアルミニウム、トリsecープチルアルミニウム、トリ

tert- プチルアルミニウム、トリペンチルアルミニウ ム、トリヘキシルアルミニウム、トリオクチルアルミニ ウム、トリデシルアルミニウムなどのトリアルキルアル ミニウム;トリシクロヘキシルアルミニウム、トリシク ロオクチルアルミニウムなどのトリシクロアルキルアル ミニウム;ジメチルアルミニウムクロリド、ジエチルア ルミニウムクロリド、ジエチルアルミニウムプロミド、 ジイソプチルアルミニウムクロリドなどのジアルキルア ルミニウムハライド;ジエチルアルミニウムハイドライ ド、ジイソプチルアルミニウムハイドライドなどのジア 10 ルキルアルミニウムハイドライド; ジメチルアルミニウ ムメトキシド、ジエチルアルミニウムエトキシドなどの ジアルキルアルミニウムアルコキシド:ジエチルアルミ ニウムフェノキシドなどのジアルキルアルミニウムアリ ーロキシドなどを挙げることができる。

【0111】これらのうち、トリアルキルアルミニウム が特に好ましい。また、有機アルミニウム化合物とし て、下記一般式で表されるイソプレニルアルミニウムを 用いることもできる。

[0112] $(i-C_4H_9)_1Al_7$ $(C_5H_{10})_1$

(式中、x、y、zは正の数であり、z≧2xであ る。)上記のような有機アルミニウム化合物は、単独で あるいは組合せて用いられる。

【0113】本発明で用いられるペンゼン不溶性の有機 アルミニウムオキシ化合物は、たとえば、アルミノオキ サンの溶液と、水または活性水素含有化合物とを接触さ せる方法、あるいは上記のような有機アルミニウム化合 物と水とを接触させる方法などによって得ることができ

【0114】本発明で用いられるペンゼン不溶性の有機 30 アルミニウムオキシ化合物では、該化合物を赤外分光法 (IR)によって解析して、1220cm⁻¹付近におけ る吸光度(D1220)と、1260cm-1付近における吸 光度(D1260)との比(D1260/D1220)が、0.09 以下、好ましくは0.08以下、特に好ましくは0.4~ 0.07の範囲であることが望ましい。

【0115】上記のようなベンゼン不溶性の有機アルミ ニウムオキシ化合物は、下記式で表されるアルキルオキ シアルミニウム単位を有すると推定される。

[0116]

【化47】

【0117】式中、R³ は炭素数1~12の炭化水素基 である。このような炭化水素基として、具体的には、メ チル基、エチル基、n-プロピル基、イソプロピル基、n-プチル基、イソプチル基、ペンチル基、ヘキシル基、オ クチル基、デシル基、シクロヘキシル基、シクロオクチ 基、エチル基が好ましく、メチル基が特に好ましい。

【0118】このペンゼン不溶性の有機アルミニウムオ キシ化合物は、上記式で表されるアルキルオキシアルミ ニウム単位の他に、下記式で表されるオキシアルミニウ ム単位を含有していてよい。

82

[0119]【化48】

【0120】式中、R・は炭素数1~12の炭化水素 基、炭素数1~12のアルコキシ基、炭素数6~20の アリーロキシ基、水酸基、ハロゲンまたは水素原子であ る。また該R⁴ および上記式中のR³ は互いに異なる基 を表す。

【0121】ペンゼン不溶性の有機アルミニウムオキシ 化合物がオキシアルミニウム単位を含有する場合には、 アルキルオキシアルミニウム単位を30モル%以上、好 ましくは50モル%以上、特に好ましくは70モル%以 上の割合で含むアルキルオキシアルミニウム単位を有す る有機アルミニウムオキシ化合物が望ましい。

【0122】このようなベンゼン不溶性の有機アルミニ ウムオキシ化合物は、60℃のペンゼンに溶解するA1 成分がA1原子換算で10%以下、好ましくは5%以 下、特に好ましくは2%以下であり、ベンゼンに対して 不溶性あるいは難溶性である。

【0123】なお本発明で用いられる有機アルミニウム オキシ化合物は、少量のアルミニウム以外の金属の有機 化合物成分を含有していてもよい。触媒(ロ)において 必要に応じて用いられる有機アルミニウム化合物(B) としては、たとえば下記一般式 [VIII] で表される有機 アルミニウム化合物を例示することができる。

 $[0.124] R^{5} A 1 X_{3-5} \cdots [VIII]$

(式 [VIII] 中、R⁵ は炭素数1~12の炭化水素基で あり、Xはハロゲン原子または水素原子であり、nは1 ~3である。) 上記一般式 [VIII] において、R5 は炭 素数1~12の炭化水素基たとえばアルキル基、シクロ アルキル基またはアリール基であるが、具体的には、メ チル基、エチル基、n-プロピル基、イソプロピル基、イ 40 ソプチル基、ペンチル基、ヘキシル基、オクチル基、シ クロペンチル基、シクロヘキシル基、フェニル基、トリ ル基などである。

【0125】このような有機アルミニウム化合物とし て、具体的には以下のような化合物が用いられる。トリ メチルアルミニウム、トリエチルアルミニウム、トリイ ソプロピルアルミニウム、トリイソプチルアルミニウ ム、トリオクチルアルミニウム、トリ2-エチルヘキシル アルミニウムなどのトリアルキルアルミニウム; イソブ レニルアルミニウムなどのアルケニルアルミニウム;ジ ル基などを例示することができる。これらの中でメチル 50 メチルアルミニウムクロリド、ジエチルアルミニウムク

れる有機アルミニウム化合物を好適な例として挙げるこ とができ、R⁵がイソアルキル基であり、n=2のもの が特に好ましい。これらの有機アルミニウム化合物は、 2種以上混合して用いることもできる。

84

プチルアルミニウムクロリド、ジメチルアルミニウムブ ロミドなどのジアルキルアルミニウムハライド:メチル アルミニウムセスキクロリド、エチルアルミニウムセス キクロリド、イソプロピルアルミニウムセスキクロリ ド、プチルアルミニウムセスキクロリド、エチルアルミ ニウムセスキプロミドなどのアルキルアルミニウムセス キハライド:メチルアルミニウムジクロリド、エチルア ルミニウムジクロリド、イソプロピルアルミニウムジク ロリド、エチルアルミニウムジプロミドなどのアルキル 10 アルミニウムジハライド; ジエチルアルミニウムハイド ライド、ジイソプチルアルミニウムハイドライドなどの

【0128】本発明で用いられる環状オレフィンの開環 重合体 [A-2] および環状オレフィンの開環重合体 [B-2] は、いずれも上記式 [I] または [II] で表される 少なくとも1種の環状オレフィンの開環重合体である。

【0126】また有機アルミニウム化合物(B)とし て、下記一般式 [IX] で表される化合物を用いることも できる。

アルキルアルミニウムハイドライドなど。

【0129】このような環状オレフィンの開環重合体 は、上記式[I]または[II]で表される環状オレフィ ンを単独で、あるいは組み合わせて開環重合することに より調製することができる。すなわち、上記式[I]ま たは [II] で表される少なくとも1種の環状オレフィン を、開環重合触媒の存在下に開環重合させることにより 開環重合体が調製される。

 $R^5 AlY_{3-9} \cdots [IX]$

1 (iso-Bu)』など、

es)2 など、

【0130】ここで使用される開環重合触媒としては、 たとえば、ルテニウム、ロジウム、オスミウム、インジ ウム、白金、モリプデンおよびタングステンなどの金属 のハロゲン化物、これらの金属の硝酸塩およびこれらの 金属のアセチルアセトン化合物と、アルコール類あるい はスズ化合物などの還元剤とからなる触媒、ならびにチ タン、パナジウム、ジルコニウム、タングステンおよび モルブデンなどの金属のハロゲン化合物、これらの金属 のアセチルアセトン化合物と、金属アルミニウム化合物 とからなる触媒を挙げることができる。

(式 [IX] 中、R⁵ は上記と同様であり、Yは-OR⁶ 基、-OSiR',基、-OAlR',基、-NR',基、-SiR¹⁰₃基または-N(R¹¹)AlR¹²₂基であり、nは1 ~ 2 であり、R⁶、R⁷、R⁸およびR¹²はメチル基、エ チル基、イソプロピル基、イソプチル基、シクロヘキシ ル基、フェニル基などであり、R®は水素原子、メチル 基、エチル基、イソプロピル基、フェニル基、トリメチ ルシリル基などであり、R¹⁰およびR¹¹はメチル基、エ チル基などである。)このような有機アルミニウム化合 物としては、具体的には、以下のような化合物が用いら れる。

【0131】なお、上記開環重合体を調製するに際して は、上記式[I]または[II]で表される少なくとも1 種の環状オレフィン以外の、他の環状オレフィンを用い てもよく、このような他の環状オレフィンとしては、シ クロプテン、シクロペンテン、シクロオクテン、シクロ ノネン、メチルシクロペンテン、メチルシクロヘプテ ン、メチルシクロオクテン、メチルシクロノネン、メチ ルシクロデセン、エチルシクロペンテン、エチルシクロ ヘプテン、エチルシクロオクテン、エチルシクロノネ ン、ジメチルシクロヘプテン、ジメチルシクロオクテ ン、ジメチルシクロノネン、ジメチルシクロデセン、シ クロオクタジエン、シクロデカジエンのような炭素数4 以上の単環式オレフィンならびに、2,3,3a,7a-テトラヒ ドロ-4,7-メタノ-1H-インデン、3a,5,6,7a-テトラヒド ロ-4,7-メタノ-III-インデンなどが挙げられる。

(i) R⁵。Al(OR⁶)s-。 で表される化合物、たとえ ばジメチルアルミニウムメトキシド、ジエチルアルミニ 30 ウムエトキシド、ジイソプチルアルミニウムメトキシド など、

> 【0132】また、分子量調節剤として、プロピレン、 1-プテン、1-ペンテン、1-ヘキセンなどのアルケンを共 重合成分として使用することができる。このような開環 **重合体中において、上記式[I]で表される環状オレフ** ィンの少なくとも一部は、下記式 [I-a] で表される構 造を有していると考えられ、上記式 [II] で表される環 状オレフィンの少なくとも一部は、下記式 [II-a] で表 される構造を有していると考えられる。

(ii) R⁵ A 1 (O S i R⁷ s)s 。 で表される化合物、た とえばEt2Al(OSi Me3)、(iso-Bu)2 Al(OS iMes)、(iso-Bu)2 A1(OSiEts) など、

(iii) R⁵。Al(OAlR⁸2)3-。 で表される化合物、

たとえば Et2AlOAlEt2、(iso-Bu)2AlOA

(iv) R⁵ A 1 (N R⁵ 2)₃ 。 で表される化合物、たとえ

EtEt2AlN(SiMe3)2, (iso-Bu)2AlN(SiM

IMe2 Alnet2, Et2 Alnhme, Me2 Alnh 40

(v) R⁵ A 1 (SiR¹⁰ s) s-。 で表される化合物、たと えば (iso-Bu)2 AlSi Mes など、

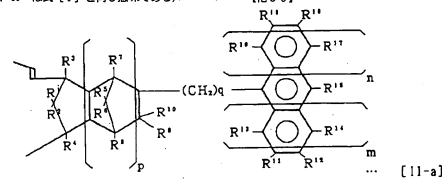
(vi) R⁵。A I (N (R¹¹) A I R¹²₂)₃-。 で表される 化合物、たとえばEt2AlN (Me) AlEt2 、 (iso -Bu)2AlN(Et)Al(iso-Bu)2 など。

【0127】上記一般式 [VIII] および [IX] で表され る有機アルミニウム化合物の中では、一般式R5A1、 R⁵。Al(OR⁶)₈-。、R⁶。Al(OAlR⁸₂)₈-。で表さ 50

[0133] 【化49】

-737-

[0134] (式 [I-a] 中、n、m、q、R¹ ~R¹⁸ 10* [0135] ならびにR⁴、R⁶ は式 [I] と同じ意味である) * 【化50】



【0136】 (式 [II-a] 中、n、m、p、q、 R^1 ~ R^{19} は式 [II] と同じ意味である)本発明で用いられる 環状オレフィンの開環重合体の水添物 [A-3] および環 状オレフィンの開環重合体の水添物 [B-3] は、いずれ も上記式 [I] または [II] で表される少なくとも1種 の環状オレフィンの開環重合体の水添物である。

【0137】このような環状オレフィンの関環重合体の水添物は、上記のように調製された環状オレフィンの開 30 環重合体を水素添加することにより得ることができ。関環重合体の水素添加には、水素添加触媒の存在下に行われる通常の水素添加法を採用することができる。

【0138】ここで使用される水素添加触媒としては、オレフィン系化合物の水素添加の際に一般的に使用されている不均一触媒、あるいは均一触媒などの水素添加触媒を使用することができる。不均一触媒の具体的な例としては、ニッケル、バラジウムおよび白金などの金属、ならびにこれらの金属を、たとえば、カーボン、シリカ、珪藻土、アルミナおよび酸化チタンなどの担体に担持させた固体触媒(例:ニッケル/シリカ、ニッケル/シリカ、パラジウム/シリカ、パラジウム/シリカ、パラジウム/主藻土、パラジウム/アルミナなど)を挙げることができる。また、均一触媒の例としては、周期律表第VIII族の金属を基体とする触媒であり、このような触媒の例としては、ナフテン酸コバルト、トリエチルアルミニウム、オクテン酸コバルト/ロープチルリチウ

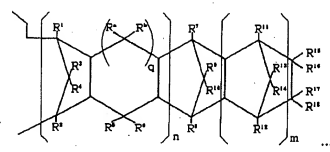
ム、ニッケルアセチルアセトネート/トリエチルアルミニウムなどのニッケル化合物あるいはコパルト化合物と 周期律表第 I ~III 族金属とから形成される有機金属化合物を挙げることができ、さらにRh化合物をも使用することができる。

【0139】上記のような水素添加触媒を用いた水素添加反応は、触媒の種類に応じて、不均一および均一系のいずれの系で行うこともできる。そして、このような系における反応条件は、通常1~150気圧の水素雰囲気下に、通常は0~180℃、好ましくは20~100℃の温度に設定される。このような条件下における水素添加率は、水素圧、反応温度、反応時間、触媒濃度などの条件を適宜設定することにより調整することができるが、重合体の主鎖中に存在する二重結合の内、通常は、50%以上、好ましくは80%以上、さらに好ましくは90%以上を水素添加する。

【0140】このような水素化環状重合体中において、上記式 [I] で表される環状オレフィンの少なくとも一部は、下記式 [I-b] で表される構造を有していると考えられ、上記式 [II] で表される環状オレフィンの少なくとも一部は、下記式 [II-b] で表される構造を有していると考えられる。

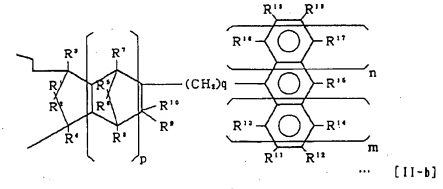
【0141】 【化51】

[I-b]



.

[0142] (式 [I-b] 中、n、m、q、R¹ ~ R¹⁸ * [0143] ならびにR^a、R^b は式 [I] と同じ意味である) * 【化52】



[0144] (式 [II-b] 中、n、m、p、q、R¹ ~ R¹⁹は式 [II] と同じ意味である)

次に、本発明の環状オレフィン系重合体組成物を形成する環状オレフィン系重合体 [A] および環状オレフィン系重合体 [A] および環状オレフィン系重合体 [B] についてより具体的に説明する。

【0145】本発明の環状オレフィン系重合体組成物を形成する環状オレフィン系重合体 [A] は、上述したような [A-1] 環状オレフィン系ランダム共重合体、 [A-2] 環状オレフィンの開環重合体、および [A-3] 環状オレフィンの開環重合体の水添物からなる群から選ばれる環状オレフィン系重合体であり、環状オレフィン系重合体 [B] は、上述したような [B-1] 環状オレフィン系ランダム共重合体、 [B-2] 環状オレフィンの開環重合体、および [B-3] 環状オレフィンの開環重合体、および [B-3] 環状オレフィンの開環重合体の水添物からなる群から選ばれる環状オレフィン系重合体である。

【0146】 [A-1] 環状オレフィン系ランダム共重合体は、 α -オレフィン成分に由来する繰り返し単位は、通常60~97モル%、好ましくは70モル~95モル%の範囲の量で存在することが望ましく、上記式 [I]または [II]で表される環状オレフィンに由来する繰り返し単位は、通常3~40モル%、好ましくは5~30モル%の範囲の量で存在することが望ましい。またジエン化合物は、10モル%以下の量で存在することが望ましい。

【0 1 4 7】 1 3.5 \mathbb{C} デカリン中での極限粘度 [n] は モル%、好ましくは 4 2 モル% 8 0 モル%の範囲の量で 0. 5 \sim 5. 0 dl / g、好ましくは 0. 1 5 \sim 4. 5 dl \sim 50 存在することが望ましく、上記式 [I] または [II] で

/gの範囲であることが望ましい。DSCにより測定したガラス転移温度(Tg)は、15 C未満、好ましくは-30 C \sim 15 Cの範囲であることが望ましい。

【0148】25℃で測定した屈折率n。(A)は、通常1.500~1.650、好ましくは1.510~ 1.600の範囲であることが望ましい。なお、本発明において屈折率とは、アッペの屈折率計(D線、589nm)を用いて25℃で測定したものである。

【0149】また、ヨウ素価は、30以下であることが 望ましい。

[A-2] 環状オレフィンの開環重合体、および [A-3] 環状オレフィンの開環重合体の水添物の135℃デカリン中での極限粘度 $[\eta]$ は、 $0.5\sim5.0$ dl/g、好ましくは $0.15\sim4.5$ dl/gの範囲であることが望ましい。

【0150】DSCにより測定したガラス転移温度(Tg)は、15 \mathbb{C} 未満であり、好ましくは $-30\mathbb{C}$ ~15 \mathbb{C} の範囲であることが望ましい。25 \mathbb{C} で測定した屈折率 $n_{\mathfrak{p}}$ (A)は通常1.500~1.650、好ましくは1.510~1.600の範囲であることが望ましい。

【0151】また、ヨウ素価は、30以下であることが 望ましい。

[B-1] 環状オレフィン系ランダム共重合体は、α-オレフィン成分に由来する繰り返し単位は、通常40~85 モル%、好ましくは42モル~80モル%の範囲の量で を在することが望ましく。ト記式「L】または「LI」で

-739-

表される環状オレフィンに由来する繰り返し単位は、通 常15~60モル%、好ましくは20~58モル%の範 囲の量で存在することが望ましい。またジエン化合物は 10モル%以下の量で存在することが望ましい。

【0152】135℃デカリン中での極限粘度 [η] は、0.1~5.0dl/g、好ましくは0.15~4. 5dl/gの範囲であることが望ましい。DSCにより測 定したガラス転移温度(Tg)は、70℃以上、好まし くは90~200℃の範囲であることが望ましい。

【0153】25℃で測定した屈折率n。(B)は、通 10 常1.500~1.650、好ましくは1.510~. 1. 600の範囲であることが望ましい。また、ヨウ素 価は、30以下であることが望ましい。

【0154】 [B-2] 環状オレフィンの開環重合体、お よび [B-3] 環状オレフィンの開環重合体の水添物の1 35℃デカリン中での極限粘度 [η] は、0.1~5. 0dl/g、好ましくは0. 15~4. 5dl/gの範囲で あることが望ましい。

· 【0155】DSCにより測定したガラス転移温度(T g) は、70℃以上、好ましくは90~200℃の範囲 であることが望ましい。25℃で測定した屈折率n 』(B)は、通常1.500~1.650、好ましくは 1. 510~1. 600の範囲であることが望ましい。

【0156】また、ヨウ素価は、30以下であることが 望ましい。本発明に係る環状オレフィン系重合体組成物 は、上記環状オレフィン系重合体 [A] と、上記環状オ レフィン系重合体 [B] とからなり、環状オレフィン系 重合体 [A] の屈折率n』(A) と、環状オレフィン系 重合体 [B] の屈折率n。(B) との差△n。= | n 。(A) -n。(B) | が0.015以下、好ましくは0. 012以下、さらに好ましくは0.010以下である。

【0157】環状オレフィン系重合体 [A] と、環状オ レフィン系重合体 [B] の屈折率の差Δn₀=|n 』(A) -n。(B) |が0.015を超えると、得られ る組成物の透明性が損なわれることがある。

【0158】また、本発明に係る環状オレフィン系重合 体組成物では、環状オレフィン系重合体 [A] と、環状 オレフィン系重合体 [B] との比率 ([A] / [B]、 重量比) が8/92~40/60([A]と[B] の合 計が100)、好ましくは10/90~40/60であ 40 ることが望ましい。

【0159】このような環状オレフィン系重合体組成物 は、たとえば下記のような方法により調製することがで

(1)別個に製造した環状オレフィン系重合体 [A] お よび環状オレフィン系重合体[B]を押出機、ニーダー などを用いて機械的にプレンドする方法。

【0160】(2) 環状オレフィン系重合体 [A] およ び環状オレフィン系重合体 [B] を適当な溶媒 (たとえ ば、ヘプタン、ヘキサン、デカン、シクロヘキサンのよ 50 在下に、ラジカル反応させて組成物を調製する場合は、

うな飽和炭化水素:トルエン、ベンゼン、キシレンのよ うな芳香族炭化水素など)に溶解してプレンドする方法 (溶液プレンド法)。

90

【0161】(3) 環状オレフィン系重合体 [A] およ び環状オレフィン系重合体 [B] をそれぞれ別の重合器 で合成して、得られた共重合体を別の容器でプレンドす る方法。

【0162】このようにして得られた環状オレフィン系 重合体組成物は、環状オレフィン系重合体 [A] と、環 状オレフィン系重合体 [B] との屈折率の差が小さいた め、透明性に優れており、また透明性、耐熱性および衝 撃強度のパランスがよい。

【0163】本発明の環状オレフィン系重合体組成物 は、上記のような環状オレフィン系重合体 [A] と、環 状オレフィン系重合体 [B] とを、有機過酸化物、およ び必要に応じてラジカル重合性多官能単量体の存在下に ラジカル反応させて得られる組成物であってもよい。

【0164】このようなラジカル反応は、有機過酸化 物、必要に応じてラジカル重合性多官能単量体の存在下 に、環状オレフィン系重合体 [A] および環状オレフィ ン系重合体 [B] をラジカル反応させることにより行わ れる。

【0165】ここで用いられる、有機過酸化物として は、メチルエチルケトンパーオキシド、シクロヘキサノ ンパーオキシドなどのケトンパーオキシド類:1,1-ビス (tert-プチルパーオキシ) シクロヘキサン、2,2-ビス (tert-プチルパーオキシ) オクタンなどのパーオキシ ケタール類:tert-プチルヒドロバーオキシド、クメン ヒドロバーオキシド、2,5-ジメチルヘキサン-2,5-ジヒ ドロキシパーオキシド、1,1,3,3-テトラメチルプチルヒ ドロパーオキシドなどのヒドロパーオキシド類:ジ-ter t-プチルパーオキシド、2,5-ジメチル-2,5-ジ (tert-ブ チルパーオキシ) ヘキサン、2,5-ジエチル-2,5-ジ (ter t-プチルパーオキシ) ヘキシン-3などのジアルキルパー オキシド類、ラウロイルパーオキシド、ベンゾイルパー オキシドなどのジアシルパーオキシド類:tert-ブチル パーオキシアセテート、tert-プチルパーオキシベンゾ エート、2,5-ジメチル-2,5-ジ(ペンゾイルパーオキ シ)ヘキサンなどのパーオキシエステル類などを挙げる ことができる。

【0166】必要に応じて用いられるラジカル重合性多 官能単量体としては、たとえばジビニルベンゼン、アク リル酸ビニル、メタクリル酸ビニル、トリアリールイソ シアヌレート、ジアリールフタレート、エチレンジメタ クリレートトリメチロールプロパントリメタクリレート などを挙げることができる。

【0167】本発明において、環状オレフィン系重合体 [A] と、環状オレフィン系重合体 [B] とを、有機過 酸化物、必要に応じてラジカル重合性多官能単量体の存

92

1個の反応器を用いて組成物を調製してもよく、また複 数の反応器を用い、一方の反応器において環状オレフィ ン系重合体 [A] と、環状オレフィン系重合体 [B] と を反応させ、他方の反応器において環状オレフィン系重 合体 [A] と、環状オレフィン系重合体 [B] とを反応 させ、次いでこの両者をプレンドすることにより、最終 的な組成物としてもよい。

【0168】このようなラジカル反応において、有機過 酸化物は、環状オレフィン系重合体 [A] と、環状オレ フィン系重合体 [B] との合計100重量部に対して、 通常0.01~10重量部、好ましくは0.05~5重 **量部の量で用いられ、また必要に応じて用いられるラジ** カル重合性多官能単量体は、環状オレフィン系重合体 [A] と、環状オレフィン系重合体 [B] との合計10 0重量部に対して、通常0.01~15重量部、好まし くは0.1~10重量部の量で用いられる。

【0169】環状オレフィン系重合体 [A] と、環状オ レフィン系重合体 [B] とをラジカル反応させる際に は、有機過酸化物が分解する温度で反応させることが望 ましい。反応に際しては、各原料を同時に混合して反応 20 させることもできるが、環状オレフィン系重合体 [A] と、環状オレフィン系重合体 [B] とを混合した後、有 機過酸化物、必要に応じてラジカル重合性多官能単量体 を混合して反応させる方法が好ましい。なお有機過酸化 物は、環状オレフィン系重合体 [A] と、環状オレフィ ン系重合体[B]とが充分混合された状態で添加するこ とが望ましい。

【0170】環状オレフィン系重合体 [A] と、環状オ レフィン系重合体 [B] とを混合するには、別個に製造 した環状オレフィン系重合体 [A] および環状オレフィ ン系重合体 [B] を押出機などで機械的にプレンドする 方法、または環状オレフィン系重合体 [A] および環状 オレフィン系重合体 [B] を適当な溶媒(たとえば、へ プタン、ヘキサン、デカン、シクロヘキサンのような飽 和炭化水素;トルエン、ペンゼン、キシレンのような芳 香族炭化水素など) に充分溶解してプレンドする方法 (溶液プレンド法)、さらには環状オレフィン系重合体 [A] と、環状オレフィン系重合体 [B] を別個の重合 器で合成して、得られた共重合体を別の容器でプレンド する方法などが採用できる。

【0171】こうして得られた環状オレフィン系重合体 [A] と、環状オレフィン系重合体 [B] との混合物 に、有機過酸化物、および必要に応じてラジカル重合性 多官能単量体を加えてプレンドし、有機過酸化物が分解 する温度で反応させる。

【0172】このようなラジカル反応は、原料の混合物 が溶融した状態で行うこともでき、または原料の混合物 を溶媒に溶解した溶液状態で行うこともできる。溶融状 態でラジカル反応を行う場合は、ミキシングロール、バ の混練り装置を用いて、原料の混合物を溶融混合して反 応させる。ラジカル反応は、有機過酸化物の1分半減期 の温度以上、通常150~300℃、好ましくは170 ~270℃の温度で、通常10秒~30分間、好ましく は3~10分間行うことが望ましい。

【0173】溶液状態でラジカル反応を行う場合に使用 する溶媒としては前記溶液プレンド法で用いた溶媒と同 様の溶媒を用いることができる。ラジカル反応は、有機 過酸化物の10分半減期の温度以上、通常50~300 ℃の温度で、通常10秒から2時間行うことが望まし 14

【0174】上記のようにして得られた反応生成物から は、溶媒を蒸留などの方法により除去することにより組 成物が得られる。このように環状オレフィン系重合体 [A] と、環状オレフィン系重合体 [B] とをラジカル 反応させると、有機過酸化物が分解してラジカル反応が 起こり、環状オレフィン系重合体 [A] と、環状オレフ ィン系重合体 [B] とが部分的に髙分子間結合反応する ため、透明性、耐衝撃性に優れた反応生成物が得られる ものと推定される。

【0175】そして環状オレフィン系重合体 [A] およ び環状オレフィン系重合体[B]に二重結合が存在する 場合、あるいはラジカル重合性多官能単量体から導かれ る構成単位が存在する場合は、さらに結合反応が起こり やすくなり、透明性、耐衝撃性により優れた反応生成物 が得られる。

【0176】この組成物は単独で使用することはもちろ ん、他の透明性樹脂にプレンドして用いることも可能で ある。本発明で提供される環状オレフィン系重合体組成 物は、周知の方法によって成形加工される。たとえば、 単軸押出機、ペント式押出機、二本スクリュー押出機、 円錐型二本スクリュー押出機、コニーダー、プラティフ イケーター、ミクストルーダー、二軸コニカルスクリュ 一押出機、遊星ねじ押出機、歯車型押出機、スクリュー レス押出機などにより押出成形、射出成形、プロー成 形、回転成形される。

【0177】また本発明の環状オレフィン系重合体組成 物には、本発明の目的を損なわない範囲で、該組成物の 衝撃強度をさらに向上させるためにゴム成分を配合した り、耐熱安定剤、耐候安定剤、帯電防止剤、スリップ 剤、アンチブロッキング剤、防曇剤、滑剤、染料、顔 料、天然油、合成油、ワックスなどを適宜配合すること ができる。

【0178】たとえば、任意成分として配合される安定 剤として具体的には、テトラキス[メチレン-3(3,5-ジ-t -プチル-4-ヒドロキシフェニル) プロピオネート] メタ ン、β-(3,5-ジ-t-プチル-4-ヒドロキシフェニル)プロ ピオン酸アルキルエステル、2,2'-オキザミドビス[エチ ル-3(3,5-ジ-t-プチル-4-ヒドロキシフェニル)]プロピ ンパリーミキサー、押出機、ニーダ、連続ミキサーなど 50 オネートなどのフェノール系酸化防止剤;ステアリン酸

亜鉛、ステアリン酸カルシウム、12-ヒドロキシステア リン酸カルシウムなどの脂肪酸金属塩; グリセリンモノ ステアレート、グリセリンモノラウレート、グリセリン ジステアレート、ペンタエリスリトールモノステアレー ト、ペンタエリスリトールジステアレート、ペンタエリ スリトールトリステアレートなどの多価アルコールの脂

【0179】これらは単独で配合してもよいが、組み合 わせて配合してもよく、たとえば、テトラキス[メチレ ン-3(3,5-ジートプチル-4-ヒドロキシフェニル)プロピオ 10 ネート]メタンとステアリン酸亜鉛およびグリセリンモ ノステアレートとの組合せなどを例示することができ

肪酸エステルなどを挙げることができる。

【0180】本発明では特に、フェノール系酸化防止剤 および多価アルコールの脂肪酸エステルとを組み合わせ て用いることが好ましく、該多価アルコールの脂肪酸工 ステルは3価以上の多価アルコールのアルコール性水酸 基の一部がエステル化された多価アルコール脂肪酸エス テルであることが好ましい。このような多価アルコール の脂肪酸エステルとしては、具体的には、グリセリンモ 20 ノステアレート、グリセリンモノラウレート、グリセリ ンモノミリステート、グリセリンモノパルミテート、グ リセリンジステアレート、グリセリンジラウレート等の グリセリン脂肪酸エステル、ペンタエリスリトールモノ ステアレート、ペンタエリスリトールモノラウレート、 ペンタエリスリトールジラウレート、ペンタエリスリト ールジステアレート、ペンタエリスリトールトリステア レート等のペンタエリスリトールの脂肪酸エステルが用 いられる。このようなフェノール系酸化防止剤は、環状 オレフィン系樹脂100重量部に対して0~10重量 部、好ましくは0~5重量部、さらに好ましくは0~2 重量部の量で用いられ、また多価アルコールの脂肪酸エ ステルは環状オレフィン系樹脂100重量部に対して0 ~10重量部、好ましくは0~5重量部の量で用いられ る。

【0181】また本発明においては、本発明の目的を損 なわない範囲で、環状オレフィン系ランダム共重合体組 成物にシリカ、ケイ藻土、アルミナ、酸化チタン、酸化 マグネシウム、軽石粉、軽石パルーン、水酸化アルミニ ウム、水酸化マグネシウム、塩基性炭酸マグネシウム、 ドロマイト、硫酸カルシウム、チタン酸カリウム、硫酸 パリウム、亜硫酸カルシウム、タルク、クレー、マイ カ、アスペスト、ガラス繊維、ガラスフレーク、ガラス ピーズ、ケイ酸カルシウム、モンモリロナイト、ペント ナイト、グラファイト、アルミニウム粉、硫化モリプデ ン、ポロン繊維、炭化ケイ素繊維、ポリ炭素数2以上の α-オレフィン繊維、ポリプロピレン繊維、ポリエステ ル繊維、ポリアミド繊維等の充填剤を配合してもよい。

[0182]

94 成物は、耐衝撃性、透明性、耐熱性に優れ、しかもこれ らのバラスにも優れている。

[0183]

【実施例】以下、実施例に基づいて本発明をさらに具体 的に説明するが、本発明はこれら実施例に限定されるも のではない。

【0184】なお本発明では、各種物性値の測定および 評価は下記のように行った。

- (1) 極限粘度 ([n])
- 135℃、デカリン溶液中でウベローデ型粘度計を用い て測定した。
 - (2) ガラス転移点 (Tg)

セイコー電子社製、DSC-220C、を用いてN2 努 囲気下、10℃/分の昇温速度で測定した。

(3)屈折率

アッペの屈折率計 (D線、589nm) を用い、25℃ で測定した。

- (4) ポリマー中のモノマー組成比
- 13 C-NMRにより測定した。
- (5) ヨウ素価

JIS K3331に準じ、一塩化ヨウ素法により測定 した。

(6) 試験片の作成

東芝機械(株)製射出成形機IS50EPNおよび所定 の試験片金型を用い、以下の成形条件で成形した。

【0185】なお試験片は成形後室温で48時間放置後 測定に供した。

成形条件:

シリンダ温度:260℃、

金型温度:60℃、

射出圧力1次/2次=1000/800kg/cm²

(7) 光線透過率

島津製作所製分光光度計MPS-2000を用い、厚さ 2mmのプレスシートをサンプルとして測定した可視ス ベクトルの波長780nmにおける透過率を光線透過率 とした。

(8) Izod衝擊強度

ASTM D256に準じて測定した。

【0186】試験片形状:5/2×1/8×1/2'イ ンチ (ノッチ付き)

試験温度:23℃

(9)熱変形温度(HDT)

ASTM D648に準じて行った。

【0187】試験片形状:5×1/4×1/2'インチ

荷重:264psi

[0188]

【製造例】

[共重合体 a の合成] パナジウム系触媒を用いて、エチ レンと、テトラシクロ [4.4.0.12.6.17.10] -3-ドデセ 【発明の効果】本発明に係る環状オレフィン系重合体組 50 ン(以下「TCD」と略記することがある)との共重合

を下記方法により連続的に行った。

【0189】 提弁翼を備えた1リットルのガラス製重合器上部からTCDのシクロヘキサン溶液を、重合器内におけるTCDの供給濃度が60g/リットルとなるように、連続的に供給した。また重合器上部から触媒として、VO(〇・エチル)Cl2のシクロヘキサン溶液を、重合器内でのパナジウム濃度が0.5ミリモル/リットルとなるように、エチルアルミニウムセスキクロリド(A1(C2H6)1.6Cl1.5)のシクロヘキサン溶液を重合器内でのアルミニウム濃度が4.0ミリモル/リットルとなるようにそれぞれ重合器内に連続的に供給した。また重合系にパブリング管を用いてエチレンを36.0リットル/時間、窒素を35.0リットル/時間、水素を1.0リットル/時間の量で供給した。

【0190】重合器外部に取り付けられたジャケットに 熱媒体を循環させて重合系を10℃に保持しながら共重 合反応を行った。上記共重合反応によって生成する共重 合体の重合溶液を重合器上部から、重合器内の重合液が 常に1リットルになるように(すなわち平均滞留時間が 0:5時間となるように)連続的に抜き出した。この抜き出した重合液に、シクロヘキサン/イソプロピルアルコール(1:1)混合液を添加して重合反応を停止させた。その後、水1リットルに対し濃塩酸5m1を添加した水溶液と重合液とを1:1の割合でホモミキサーを用い強攪拌下で接触させ、触媒残渣を水相へ移行させた。この接触混合液を静置した後、水相を分離除去した後、さらに蒸留水で2回水洗を行い、重合液相を精製分離した。

【0191】次いで精製分離された重合液を3倍量のアセトンと強攪拌下で接触させ共重合体を析出させた後、この固体部を濾過により採取し、アセトンで十分洗浄した。さらに、共重合体中に存在する未反応のTCDを抽出するためこの固体部を40g/リットルとなるようにアセトン中に投入した後、60℃で2時間の条件で抽出操作を行った。抽出処理後、固体部を濾過により採取し、窒素流通下、130℃、350mmHgで12時間乾燥した。

【0192】以上のようにして、得られたエチレン・T CD共重合体は、極限粘度 [n]; 0.53dl/g、T g; 140Cであり、TCD含有量は36.5モル%で 40 あり、ヨウ素価は0.1gヨウ素/100gであった。これらの結果を表1に示した。

【0193】 [共重合体 b の合成] トルエン239 m 1 を装入した1リットルーステンレス製オートクレープ に、常温、窒素気流下でノルボルネン(以下「NB」と 略記することがある) (134g)を加え、5分間攪拌を行った。続いて、攪拌しながら常圧でエチレンを流通させ系内をエチレン雰囲気とした。オートクレープの内温を70℃に保ち、エチレンにて内圧が4kg/cm²となるように加圧した。10分間攪拌した後、先に用意 50

したエチレンビス (インデニル) ジルコニウムジクロリドとメチルアルモキサンを含むトルエン溶液から5.2 mlを系内に添加することによって、エチレン、NBの共重合反応を開始させた。このときの触媒濃度は、全系に対してエチレンピス (インデニル) ジルコニウムジクロリドが0.10mmol/リットルであり、メチルア

ルモキサンが20mmol/リットルである。

96

【0194】重合中、系内にエチレンを連続的に供給することにより、内圧を4kg/cm²に保持した。20分後、重合反応をイソプロピルアルコールを添加することにより停止した。脱圧後、ポリマー溶液を取り出し、水1リットルに対し濃塩酸5mlを添加した水溶液と1:1の割合でホモミキサーを用い強攪拌下に接触させ、触媒残渣を水相へ移行させた。この接触混合液を静置したのち、水相を分離除去し、さらに蒸留水で水洗を2回行い、重合液相を精製分離した。

【0195】次いで精製分離された重合液を3倍量のアセトンと強攪拌下で接触させ、共重合体を析出させた後、固体部(共重合体)を濾過により採取し、アセトンで十分洗浄した。さらに、ポリマー中に存在する未反応のNBを抽出するため、この固体部を40g/リットルとなるようにアセトン中に投入した後、60℃で2時間の条件で抽出操作を行った。抽出処理後、固体部を濾過により採取し、窒素流通下、130℃、350mmHgで12時間乾燥した。

【0196】以上のようにして、得られたエチレン・ノルボルネン共重合体は、極限粘度 [η]; $0.60 \, \text{dl}/\text{g}$ 、Tg; 151 $^{\circ}$ であり、NB含量は $47.0 \, \text{モル%}$ であった。さらに、得られた共重合体のヨウ素価は0.2 であった。結果を表1に示した。

【0197】 [共重合体 c の合成] 共重合体 a の合成において、ジエンとしてエチリデンノルボルネン (以下「ENB」と略記することがある)を0.9グラム/リットルとなるように、またエチレンを36.0リットル/時間、窒素を35.0リットル/時間、水素を1.0リットル/時間の量で供給した以外は、共重合体 a の場合と同様に重合を行った。結果を表1に示した。

【0198】 [共重合体d~gの合成] 共重合体aの合成において、環状オレフィンとしてTCDに代えて5-フェニルービシクロ [2,2,1] ヘプトーエン (以下「PhBH」と略記することがある)を表1の供給濃度となるように供給し、窒素と水素を表1の量で供給した以外は、共重合体aと同様にして合成を行った。結果を表1に示した。

【0199】 [共重合体 h の合成] 共重合体 a の合成に おいて、環状オレフィンとしてTCDに代えてN B を用 い、かつN B を表 1 の供給濃度となるように供給し、窒 素と水素を表 1 の量で供給した以外は、共重合体 a と同 様にして合成を行った。結果を表 1 に示した。

【0200】[共重合体iの合成]共重合体dの合成に

おいて、PhBHとENBを表1の供給濃度となるよう に供給し、窒素と水素を表1の量で供給した以外は共重 合体 a と同様にして合成を行った。結果を表1に示し た。

[0201]

【実施例1】共重合体e([A]成分)のペレットを400.0g、共重合体a([B]成分)のペレットを1600.0g秤量し、窒素雰囲気下ポリ袋中にてよく混合し、2時間窒素置換を行った。混合物を二軸押出機(プラスチック工学研究所製BT-30)により、シリ 10ンダー最高温度260℃、滞留時間1分にて溶融プレンドし、ペレタイザーにてペレット化した。

【0202】得られたベレットを成形し、評価を行った。2mm厚シートの光線透過率は75%、Izod衝撃強度は7.1kg・cm/cmであり、264psi下での熱変形温度は122℃であった。結果を表2に示した。

[0203]

【実施例2】実施例1において、共重合体e([A]成分)のペレットを600.0g、共重合体a([B]成 20分)のペレットを1400.0g用いた以外は、実施例1と同様にしてブレンドを行った。結果を表2に示した。

[0204]

【実施例3】実施例1において、共重合体d([A]成分)および共重合体b([B]成分)を用いた以外は、 実施例1と同様にしてプレンドを行った。結果を表2に 示した。

[0205]

【実施例4】実施例1において、[B]成分として共重 30 合体 D を用いた以外は、実施例1と同様にしてプレンド を行った。結果を表2に示した。

[0206]

【実施例 5】実施例 1 において、共重合体 f ([A]成分)のペレットを 5 0 0.0 g、共重合体 a ([B]成分)のペレットを 1 5 0 0.0 g 用いた以外は、実施例 1 と同様にしてプレンドを行った。結果を表 2 に示した。

[0207]

【比較例1】実施例1において、共重合体g([A]成分)のペレットを400.0g、共重合体a([B]成分)のペレットを1600.0g用いた以外は、実施例1と同様にしてプレンドを行った。結果を表2に示した。

【0208】 [A] 成分のTgが請求の範囲からはずれた場合は、組成物の衝撃強度が低いことが示された。

[0209]

【比較例2】実施例1において、共重合体g([A]成分)のペレットを600.0g、共重合体a([B]成分)のペレットを1400.0g用いた以外は、実施例 50

98 1 と同様にしてプレンドを行った。結果を表 2 に示し た

【0210】[A]成分のTgが請求の範囲からはずれた場合は、[A]成分の量が増加しても組成物の衝撃強度が低いことが示された。

[0211]

【比較例3】実施例1において、共重合体h([A]成分)のペレットを400.0g、共重合体a([B]成分)のペレットを1600.0g用いた以外は、実施例1と同様にしてプレンドを行った。結果を表2に示した。

【0212】 [A] 成分と [B] 成分の屈折率の差が大きいと、透明性が劣ることが示された。

[0213]

【比較例4】実施例1において、共重合体h([A]成分)のペレットを400.0g、共重合体b([B]成分)のペレットを1600.0g用いた以外は、実施例1と同様にしてプレンドを行った。結果を表2に示した。

8 【0214】 [A] 成分と [B] 成分の屈折率の差が大きいと、透明性が劣ることが示された。

[0215]

【実施例 6】乾燥窒素雰囲気下で、1リットルのガラス 製フラスコに、共重合体 1 ([A]成分)を3.0g、 共重合体 c ([B]成分)を12.0g仕込み、オルト ジクロロベンゼン470m1を加え、160℃に加熱す ることにより、完全に溶解させ、ポリマー溶液とした。

【0216】日本油脂製パークミルD(ジクミルパーオキシド、以下「DCP」と略記することがある) 0.1 5gを30mlのオルトジクロロベンゼンに溶解させておいた。

【0217】160℃で攪拌下に、DCPの溶液をポリマー溶液に30分かけて滴下し、ラジカル反応を開始した。その後160℃で反応を継続させ、滴下終了から2時間後に加熱をやめ、常温まで放冷した。

【0218】続いて、ポリマー溶液を強攪拌下で大量のアセトンと接触させることにより、反応生成物を析出させた。濾過により白色固体のみを分離し、大量のアセトンで洗浄することにより、残留している未反応のDCPを除去した。固体部を濾過により採取し、窒素流通下、130℃、350mmHgで12時間乾燥した。

【0219】以上のようにして得られた環状オレフィン 系重合体組成物は、光線透過率は87%、Izod衝撃 強度は5.1kg・cm/cm、熱変形温度が120℃ であった。結果を表3に示した。

[0220]

【実施例7】実施例6において、DCPを供給しなかったこと以外は実施例6と同様にして組成物を製造した。 結果を表3に示した。

50 [0221]

--744--

【実施例 8】 乾燥窒素雰囲気下で、1リットルのガラス 製フラスコに、共重合体 d ([A] 成分)を3.0g、 共重合体 b ([B] 成分)を12.0g仕込み、オルト ジクロロベンゼン440mlを加え、160℃に加熱す ることにより、完全に溶解させ、ポリマー溶液とした。

[0222] DCP0. 15gを30m1のオルトジクロロベンゼンに溶解させておいた。これと別に、和光純薬製ジビニルベンゼン(以下「DVB」と略記することがある) 0. 30gを30m1のオルトジクロロベンゼンに溶解させておいた。

【0223】160℃で攪拌下に、DCPの溶液および DVBの溶液を上記ポリマー溶液に30分かけて滴下 し、ラジカル反応を開始した。その後160℃で反応を 継続させ、滴下終了から2時間後に加熱をやめ、常温ま で放冷した。

【0224】続いて、ポリマー溶液を強攪拌下で大量のアセトンと接触させることにより、反応生成物を析出させた。濾過により白色固体のみを分離し、大量のアセトンで洗浄することにより、残留している未反応のDC

100

P、DVBを除去した。固体部を濾過により採取し、窒素流通下、130℃、350mmHgで12時間乾燥した。

【0225】評価結果を表3に示した。

[0226]

【実施例9】共重合体e([A]成分)のペレットを400.0g、共重合体a([B]成分)を1600.0g、日本油脂製パーヘキシン25B(商標)(以下「PH25B」と略記することがある)4gおよびDVB8gの割合で添加し、窒素雰囲気下ボリ袋中にてよく混合し、2時間窒素置換を行った。混合物を二軸押出機(プラスチック工学研究所製BT-30)により、シリンダー最高温度260℃、滞留時間1分にて溶融反応させ、ペレタイザーにてペレット化した。得られたペレットを成形し、評価を行った。

【0227】結果を表3に示した。

[0228]

【表1】

| 7, | n | • |
|-----|---|---|
| ,,, | | • |

| | ſ | | | | | | | 1 | | | | | | |
|-----------------|----------|--------|--------------|-----|--------------|-------|---------------|------|-------|----------------------|--------------|--------|------------|--------|
| | 環状対 | 1 - | 環状オレフィン | 9 | ジエン | ガス供 | ガス供給量(タ/hr) | þr.) | ボーケー | 環状和7(7 | T 8 | 極限粘度 | ^ I | 屈折率 |
| 田 在 整 | 種類 | | 供給量 (8/1) | 種類 | 供給量 (8/1) | エチレン | 絮 | 茶 | (8/1) | 百年 三 (モル%) | (2.) | (8/IP) | * | |
| a TCD | າ | | 60.0 | 1 | I | 36.0 | 35.0 | 1.0 | 48.0 | 36.5 | 140 | 0.53 | 0.1 | 1.543 |
| b NB | Z | m | 335.0 | l | -1 | (压力4 | (圧力 4 kg/cm¹) | · · | 67.0 | 47.0 | 151 | 09 0 | 0.2 | 1, 532 |
| ာ [ည | 2 | 8 | 60.0 | ENB | 0.9 | 36.0 | 35, 0 | 1.0 | 47.1 | 35. 1 | 135 | 0.55 | 3.1 | 1,541 |
| d Ph | Ph | PhBH | 9.6 | - | - | 30.0 | 9.0 | 1.0 | 23.8 | 5.5 | - 5 | 1.41 | 0.1 | 1.532 |
| و ڇ | ₹ | PhBH | 11.2 | . I | ŀ | 30.0 | 6.0 | 1.0 | 24.5 | 8.6 | - | 0.93 | 0.1 | 1.538 |
| _ | £ | PhBH . | 11, 9 | · | ı | 30.0 | 8 6 | 0.2 | 24.8 | 12.1 | 83 | 1.38 | 0.1 | 1,541 |
| 8 F | a | PhBH | 25.5 | i | , 1 | 30.0 | 9.8 | 0.2 | 27.1 | 18.3 | 29 | 0.91 | 0, 1 | 1.552 |
| z | Z | NB | 7.8 | ı | ŀ | 30, 0 | 9.0 | 1.0 | 24.5 | 12.4 | 1- | 1.13 | 0.1 | 1.515 |
| i. | ڇ | PhBH | 13, 1 | ENB | 9.0 | 30.0 | 9.5 | 0.5 | 25.0 | 12.5 | · eo | 1.11 | 3, 6 | 1, 539 |
| |]. | | | | | | | | | | | | | |

共重合体a, c~hは、VO(OEt)Cl1/AlEt1.sCl1.s=0.5/4.0mMで合成。 共重合体bは、Et(Ind)zZrCl2=0.1/20mMで合成。

#1:83ウ紫/1008

【表2】

[0229]

表 2

| | [A] 成分 | [B]成分 | [A]/[B] | 屈折率の | 光線透過率 | 1 z o d | HDT |
|-------|--------|--------|---------|--------|-------|---------|-----|
| | | | (重量比) | 差△π。 | (%) | *2 | (%) |
| 実施例1 | 共重合体 e | 共重合体a | 20/80 | 0. 005 | 75 | 7. 1 | 122 |
| 実施例 2 | 共重合体 e | 共重合体a | 30/70 | 0, 005 | 73 | 51.3 | 121 |
| 実施例3 | 共重合体 d | 共重合体 b | 20/80 | 0 | 88 | 5. 1 | 122 |
| 実施例4 | 共重合体 e | 共重合体 b | 20/80 | 0, 006 | 71 | 6.4 | 121 |
| 実施例 5 | 共重合体 f | 共重合体 a | 25/75 | 0. 002 | 85 | 17. 2 | 122 |
| 比較例1 | 共重合体 g | 共重合体g | 20 /80 | 0. 009 | 73 | 1.8 | 122 |
| 比較例 2 | 共重合体g | 共重合体a | 30/70 | 0, 009 | 70 | 1.8 | 120 |
| 比較例3 | 共重合体h | 共重合体 a | 20/80 | 0. 028 | 8 | 9. 3 | 118 |
| 比較例 4 | 共重合体h | 共重合体 b | 20.780 | 0. 017 | 10 | 10.5 | 121 |

*2: k g · cm/cm

[0230]

【表3】

105

| | [A] 威分 | (分 [B] 成分 | [A] × [B] | 田中村 | 有機過酸化物 | 數化物 | 架橋助剤 | 功利 | 光椒透過率 | I Z O d HDT | HDT |
|-------|--------|-----------|-----------|-------|--------|--------|--------|-----|-------|-------------|--------|
| | | | 重量比 | 0 U Q | 種類 | 量#3 種類 | 種類 | 量#3 | (%) | #5 | (C) 2+ |
| 実施例6 | 共重合体 i | 共重合体 c | 20 / 80 | 0.002 | DCP | 1.0 なし | なって | 1 | 87 | 5, 1 | 120 |
| 実施例7 | 共重合体 i | 共重合体c | 20 / 80 | 0,002 | ない | ı | ب ج | ı | 75 | 3.9 | 122 |
| 実施例8 | 共重合体d | 共更合体b | 20/80 | 0 | DCP | 1.0 | DVB | 2.0 | 83 | 5.3 | 119 |
| 実施例 9 | 共重合体e | 共重合体 a | 20/80 | 0.005 | PH25B | 0.2 | DVB | 0.4 | 82 | 7.1 | 120 |

莀

#2: kg·cm/cm #3:g/100g#Jマ

10

20

30

40